



(12) BẢN MÔ TẢ SÁNG CHẾ THUỘC BẢNG ĐỘC QUYỀN SÁNG CHẾ

(19) Cộng hòa xã hội chủ nghĩa Việt Nam (VN)
CỤC SỞ HỮU TRÍ TUỆ

(11)



1-0024670

(51)⁷ A61K 9/14

(13) B

(21) 1-2015-02999

(22) 23/04/2010

(62) 1-2011-03231

(86) PCT/AU2010/000464 23/04/2010

(87) WO2010/121320 28/10/2010

(30) 61/172,278 24/04/2009 US; 2009901744 24/04/2009 AU

(45) 27/07/2020 388

(43) 25/07/2012 292A

(73) ICEUTICA PTY LTD. (AU)

Unit 2, 32 Mumford Place, Balcatta WA 6021, Australia

(72) Aaron Dodd (AU); Felix Meiser (DE); Adrian Russell (AU); Marck Norret (DK); H William Bosch (US).

(74) Công ty TNHH Tâm nhìn và Liên danh (VISION & ASSOCIATES CO.LTD.)

(54) PHƯƠNG PHÁP SẢN XUẤT CHẾ PHẨM DẠNG LIỀU ĐƠN VỊ VÀ PHƯƠNG PHÁP CẢI THIỆN PROFIN HÒA TAN CỦA NGUYÊN LIỆU HOẠT TÍNH SINH HỌC

(57) Sáng chế đề cập đến phương pháp sản xuất chế phẩm dạng liều đơn vị của hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học bằng cách sử dụng quy trình nghiền khô, và phương pháp cải thiện profin hòa tan của nguyên liệu hoạt tính sinh học này ở dạng hạt và/hoặc chế phẩm này, dùng để điều trị động vật, kể cả người, với lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học này.

Lĩnh vực kỹ thuật được đề cập

Sáng chế đề cập đến phương pháp sản xuất chế phẩm dạng liều đơn vị của hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học bằng cách sử dụng quy trình nghiền khô và phương pháp cải thiện profin hòa tan của nguyên liệu hoạt tính sinh học này ở dạng hạt và/hoặc chế phẩm này, dùng để điều trị động vật, kể cả người, với lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học này.

Tình trạng kỹ thuật của sáng chế

Độ sinh khả dụng kém là một vấn đề nghiêm trọng thường gặp phải trong quá trình phát triển chế phẩm trong các ngành công nghiệp sản xuất thuốc điều trị bệnh, mỹ phẩm, nông nghiệp và thực phẩm, đặc biệt là các nguyên liệu bao gồm nguyên liệu hoạt tính sinh học kém tan trong nước ở độ pH sinh lý. Độ sinh khả dụng của nguyên liệu hoạt tính là mức độ mà nguyên liệu hoạt tính này khả dụng đối với mô đích trong cơ thể hoặc môi trường khác sau khi được sử dụng toàn thân, ví dụ, qua đường miệng hoặc trong tĩnh mạch. Có nhiều yếu tố tác động đến độ sinh khả dụng, bao gồm dạng liều và khả năng hòa tan và tốc độ hòa tan của nguyên liệu hoạt tính.

Trong các ứng dụng trị liệu, các nguyên liệu có khả năng hòa tan trong nước chậm và kém có xu hướng bị thải bỏ ra khỏi đường dạ dày-ruột non trước khi được hấp thụ vào trong hệ tuần hoàn. Ngoài ra, các hoạt chất kém tan có xu hướng không được ưa thích hoặc thậm chí không an toàn để sử dụng trong tĩnh mạch do có nguy cơ các hạt hoạt chất này ngăn cản dòng máu chảy trong các mao mạch.

Đã biết rằng tốc độ hòa tan của thuốc dạng hạt tăng lên khi diện tích bề mặt tăng lên. Một phương pháp để làm tăng diện tích bề mặt là làm giảm kích cỡ hạt. Do đó, các phương pháp sản xuất thuốc được định cỡ hạt hoặc được tán mịn đã được nghiên cứu với ý định kiểm soát kích cỡ và khoảng giá trị kích cỡ của hạt thuốc dùng cho dược phẩm.

Ví dụ, các kỹ thuật nghiền khô đã được sử dụng để làm giảm kích cỡ hạt và do đó

tác động đến sự hấp thụ thuốc. Tuy nhiên, trong kỹ thuật nghiền khô thông dụng, giới hạn độ mịn đạt được thường nằm trong vùng khoảng 100 micron (100000 nm), ở kích cỡ này, nguyên liệu đóng bánh trên buồng nghiền và ngăn cản việc tiếp tục làm nhỏ kích cỡ hạt. Theo cách khác, kỹ thuật nghiền ướt có thể được sử dụng để làm giảm kích cỡ hạt, nhưng sự kết bông làm hạn chế giới hạn dưới của kích cỡ hạt đến khoảng 10 micron (10000 nm). Tuy nhiên, quy trình nghiền ướt dễ bị nhiễm tạp, do đó có khuynh hướng không ủng hộ kỹ thuật nghiền ướt trong lĩnh vực dược học. Kỹ thuật nghiền thay thế khác, là kỹ thuật nghiền dùng tia phun thương mại, tạo ra các hạt có kích cỡ trung bình thấp từ 1 đến 50 micron (từ 1000 đến 50000 nm).

Một vấn đề đã biết rõ trong tình trạng kỹ thuật liên quan đến quy trình nghiền khô nguyên liệu hoạt tính sinh học là sự tạo khối và kết tụ của nguyên liệu hoạt tính sinh học trong máy nghiền khi nó giảm kích cỡ. Vì lý do này, chỉ có một thể tích nhỏ của nguyên liệu hoạt tính sinh học là có thể được nghiền khô tại một thời điểm bất kỳ.

Hiện nay, có một số phương pháp được sử dụng để bào chế các hoạt chất kém tan. Một phương pháp đó là tạo ra hoạt chất dưới dạng muối tan. Nếu phương pháp này không thể sử dụng được, thì các phương pháp thay thế (thường là vật lý) được sử dụng để cải thiện khả năng hòa tan của hoạt chất. Các phương pháp thay thế thường đưa hoạt chất vào các điều kiện vật lý làm thay đổi các tính chất lý học và/hoặc hóa học của hoạt chất để cải thiện khả năng hòa tan của nó. Các phương pháp này bao gồm các kỹ thuật xử lý như vi ion hóa, biến đổi cấu trúc tinh thể hoặc đa hình, phát triển dung dịch nền dầu, sử dụng đồng dung môi, chất ổn định bề mặt hoặc chất tạo phức, vi nhũ tương, lưu chất siêu tới hạn và tạo ra dung dịch hoặc thể phân tán rắn. Nhiều hơn một quy trình trong số các quy trình này có thể được sử dụng ở dạng tổ hợp để cải thiện việc bào chế một nguyên liệu trị liệu cụ thể. Nhiều phương pháp trong số các phương pháp này thường chuyển hóa thuốc thành trạng thái vô định hình, thường tạo ra tốc độ hòa tan cao hơn. Tuy nhiên, các phương pháp bào chế mà tạo ra nguyên liệu vô định hình không phổ biến trong các quy trình bào chế thương mại do có mối lo ngại về độ ổn định và khả năng tái kết tinh của nguyên liệu.

Các kỹ thuật sản xuất dược phẩm này có xu hướng phức tạp. Ví dụ, khó khăn về

mặt kỹ thuật chủ yếu gặp phải trong việc polyme hóa nhũ tương là loại bỏ các tạp chất, như chất khơi mào hoặc monome không phản ứng (các chất này có thể có mức độ độc tính không mong muốn), ở cuối quy trình sản xuất.

Phương pháp khác để làm giảm kích cỡ hạt là tạo ra các viên vi nang chứa được phẩm, các kỹ thuật này bao gồm micron hóa, polyme hóa và đồng phân tán. Tuy nhiên, các kỹ thuật này có nhiều khuyết điểm, bao gồm ít nhất là không có khả năng tạo ra hạt đủ nhỏ như hạt thu được bằng cách nghiền, và sự có mặt của đồng dung môi và/hoặc tạp chất như monome độc tính khó loại bỏ, làm cho quy trình sản xuất trở nên tốn kém.

Trong thập kỷ vừa qua, nghiên cứu khoa học chuyên sâu đã được thực hiện nhằm cải thiện khả năng hòa tan của hoạt chất bằng cách chuyển hóa hoạt chất thành bột siêu mịn bằng các phương pháp như xay và nghiền. Các kỹ thuật này có thể được sử dụng để làm tăng tốc độ hòa tan của chất rắn dạng hạt bằng cách làm tăng tổng diện tích bề mặt và làm giảm kích cỡ hạt trung bình.

Patent Mỹ 6,634,576 bộc lộ ví dụ về kỹ thuật nghiền ướt chất rắn, như dược chất, để tạo ra “đồng hỗn hợp có tác dụng hiệp đồng”.

Đơn quốc tế PCT/AU2005/001977 (Nanoparticle Composition(s) and Method for Synthesis Thereof) mô tả, ngoài các nội dung khác, phương pháp bao gồm bước cho tiền hợp chất tiếp xúc với chất đồng phản ứng trong điều kiện tổng hợp cơ-hóa trong đó phản ứng hóa học ở trạng thái rắn giữa tiền hợp chất và chất đồng phản ứng tạo ra các hạt nano có hoạt tính trị liệu được phân tán trong chất nền mang. Tổng hợp cơ-hóa, như được mô tả trong đơn quốc tế PCT/AU2005/001977, dùng để chỉ việc sử dụng năng lượng cơ học để hoạt hóa, khơi mào hoặc thúc đẩy phản ứng hóa học, biến đổi cấu trúc tinh thể hoặc thay đổi pha trong nguyên liệu hoặc hỗn hợp của các nguyên liệu, ví dụ bằng cách khuấy hỗn hợp phản ứng trong điều kiện có mặt môi trường nghiền để truyền năng lượng cơ học vào hỗn hợp phản ứng, và bao gồm, nhưng không giới hạn ở, “hoạt hóa cơ-hóa”, “xử lý cơ-hóa”, “nghiền có phản ứng”, và các quy trình liên quan.

Đơn quốc tế PCT/AU2007/000910 (Methods for the preparation of biologically active compounds in nanoparticulate form) mô tả, ngoài các nội dung khác, phương pháp nghiền khô raloxifen với lactoza và NaCl, phương pháp này tạo ra raloxifen cỡ hạt nano

mà không gặp phải vấn đề về kết tụ đáng kể nào. Các phương pháp đã được bộc lộ trong tình trạng kỹ thuật tạo ra các hạt nano với tỷ lượng theo thể tích là 15% hoặc nhỏ hơn và gợi ý rằng 25% là giới hạn trên đối với tỷ lượng theo thể tích của nguyên liệu hoạt tính sinh học mà có thể được chuyển hóa thành công thành các hạt nhỏ hơn.

Một ví dụ trong lĩnh vực trị liệu trong đó kỹ thuật này có thể được ứng dụng là lĩnh vực kiểm soát cơn đau cấp tính. Nhiều thuốc trị đau như naproxen làm giảm đau đối với cơn đau mạn tính. Kết quả là chúng thường được dùng hằng ngày để duy trì mức trị liệu hiệu quả. Vì naproxen là thuốc kém tan trong nước nên sự hòa tan và hấp thụ vào cơ thể khá chậm, với T_{max} của các chế phẩm thương mại hiện có nằm trong khoảng từ 1 đến 4 giờ. Do đó, cần đến phương pháp tạo ra độ hòa tan cải thiện, đem lại độ hấp thụ nhanh hơn nhiều, nhờ đó tạo ra sự khởi phát tác dụng điều trị nhanh hơn. Nhờ sử dụng phương pháp tạo ra sự hấp thụ nhanh hơn, thuốc như naproxen có thể được sử dụng dễ dàng hơn để điều trị cơn đau cấp tính cũng như cơn đau mạn tính.

Liều lượng naproxen thường nằm trong khoảng từ 200 đến 500 mg hoạt chất. Do yêu cầu về lượng thành phần hoạt tính cao này, nên tình trạng kỹ thuật mà tạo ra các hạt nano với tỷ lượng là 15% sẽ khó có thể sử dụng được để tạo ra chế phẩm thương mại. Vì vậy, có nhu cầu sản xuất các hạt với tỷ lượng theo thể tích cao hơn, để nó thích hợp hơn với thuốc như naproxen.

Ví dụ khác là thuốc metaxalon được bán trên thị trường với tên Skelaxin®. Skelaxin®, được chỉ định là thuốc hỗ trợ cho liệu pháp vật lý trị liệu nghỉ ngơi, và các biện pháp khác để làm giảm các khó chịu liên quan đến các tình trạng bệnh cơ xương gây đau cấp tính và được dùng dưới dạng viên nén 800 mg ba đến bốn lần một ngày. Các nghiên cứu trên động vật trước đó cho thấy rằng bằng cách làm giảm kích cỡ của metaxalon, có thể đạt được tốc độ hấp thụ và độ sinh khả dụng toàn phần (được đo bằng AUC) cao hơn rất nhiều. Do đó, sáng chế có khả năng tạo ra các hạt nhỏ (với diện tích bề mặt tăng) với tỷ lượng theo thể tích cao rất phù hợp với thuốc như metaxalon. Do đó, cần đến phương pháp tạo ra độ hòa tan cải thiện và độ sinh khả dụng có khả năng cao hơn, có thể tạo ra chế phẩm metaxalon trong đó cần ít hoạt chất hơn rất nhiều để mang lại cùng tác dụng điều trị.

Mặc dù tình trạng kỹ thuật của sáng chế được thảo luận với nội dung là cải thiện độ sinh khả dụng của nguyên liệu có khả năng hòa tan trong nước kém hoặc chậm, nhưng các ứng dụng của phương pháp theo sáng chế không bị giới hạn ở nội dung này, như được thấy rõ từ phần mô tả sáng chế sau đây.

Ngoài ra, mặc dù tình trạng kỹ thuật của sáng chế được thảo luận chủ yếu với nội dung là cải thiện độ sinh khả dụng của hợp chất trị liệu hoặc có dược tính, nhưng các ứng dụng của phương pháp theo sáng chế rõ ràng là không bị giới hạn ở nội dung này. Ví dụ, như được thấy rõ từ phần mô tả sau đây, các ứng dụng của phương pháp theo sáng chế bao gồm, nhưng không giới hạn ở: chế phẩm được hỗ trợ dinh dưỡng và dinh dưỡng, thuốc bổ trợ, ứng dụng trị liệu dùng trong thú y và ứng dụng hóa nông, như thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt nấm hoặc thuốc diệt cỏ.

Ngoài ra, sáng chế này có thể ứng dụng cho nguyên liệu chứa hợp chất có hoạt tính sinh học như, nhưng không giới hạn ở, hợp chất trị liệu hoặc dược chất, chế phẩm được hỗ trợ dinh dưỡng hoặc chất dinh dưỡng, sản phẩm thuốc bổ trợ như thành phần hoạt tính ở thực vật hoặc nguyên liệu có trong tự nhiên khác, hợp chất trị liệu dùng trong thú y hoặc hợp chất dùng trong nông nghiệp như thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt nấm hoặc thuốc diệt cỏ. Các ví dụ cụ thể là cây nghệ dùng làm gia vị chứa hoạt chất curcumin, hoặc hạt lanh chứa chất dinh dưỡng ALA, là một axit béo omega 3. Các ví dụ cụ thể này thể hiện rằng, sáng chế này có thể được ứng dụng cho, nhưng không giới hạn ở, nhiều loại sản phẩm tự nhiên như hạt giống, ca cao và ca cao rắn, cà phê, thảo mộc, gia vị, nguyên liệu thực vật hoặc nguyên liệu thực phẩm khác chứa hợp chất có hoạt tính sinh học. Việc ứng dụng sáng chế cho nhiều loại nguyên liệu này cho phép hoạt chất có tính khả dụng hơn trong nguyên liệu khi được sử dụng trong ứng dụng liên quan. Ví dụ, khi nguyên liệu được xử lý theo sáng chế này được ăn qua đường miệng, hoạt chất sẽ có độ sinh khả dụng cao hơn.

Bản chất kỹ thuật của sáng chế

Mục đích của sáng chế là đề xuất phương pháp dùng cho quy trình nghiền cải tiến, tạo ra các hạt hoạt chất có diện tích bề mặt tăng, nhưng vẫn cho phép tạo ra nguyên liệu hoạt tính sinh học có tỷ lượng theo thể tích cao hơn có mặt trong máy nghiền trong quy

trình nghiên.

Bất ngờ phát hiện thấy rằng hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được tạo ra bằng quy trình nghiền khô trong đó chế phẩm được tạo ra bằng phương pháp này chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc lớn hơn 25% thể tích. Theo một khía cạnh bất ngờ, kích cỡ hạt được tạo ra bằng quy trình này bằng hoặc nhỏ hơn 2000 nm. Theo khía cạnh bất ngờ khác, kích cỡ hạt được tạo ra bằng quy trình này bằng hoặc nhỏ hơn 1000 nm. Theo khía cạnh bất ngờ khác nữa, độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính không thay đổi hoặc về cơ bản không thay đổi.

Để đạt được mục đích trên, sáng chế đề xuất chế phẩm chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc lớn hơn tỷ lượng theo thể tích được chọn từ nhóm bao gồm: 25% thể tích, 30% thể tích, 35% thể tích, 40% thể tích, 45% thể tích, 50% thể tích, 55% thể tích và 60% thể tích. Tốt hơn là chế phẩm chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc nhỏ hơn tỷ lượng theo thể tích được chọn từ nhóm bao gồm: 60% thể tích, 55% thể tích, 50% thể tích, 45% thể tích, 40% thể tích và 35% thể tích.

Theo khía cạnh khác, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm, bao gồm các bước nghiền khô nguyên liệu hoạt tính sinh học rắn và chất nền nghiền có thể nghiền được trong máy nghiền chứa các vật thể nghiền, trong khoảng thời gian đủ để tạo ra các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học phân tán trong nguyên liệu nghiền đã nghiền ít nhất một phần, trong đó chế phẩm được tạo ra bằng phương pháp này chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc lớn hơn 25% thể tích.

Theo một phương án được ưu tiên, kích cỡ hạt trung bình, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 10000 nm, 8000 nm, 6000 nm, 5000 nm, 4000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung bình bằng hoặc lớn hơn 25 nm.

Theo phương án được ưu tiên khác, các hạt có kích cỡ hạt trung vị, được xác định

trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 20000 nm, 15000 nm, 10000 nm, 7500 nm, 5000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung vị bằng hoặc lớn hơn 25 nm. Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 2000 nm ($\% < 2000$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 1000 nm ($\% < 1000$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 500 nm ($\% < 500$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 300 nm ($\% < 300$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 200 nm ($\% < 200$ nm). Tốt hơn là Dx của sự phân bố kích cỡ hạt, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn hoặc bằng 10000 nm, 5000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm; trong đó x lớn hơn hoặc bằng 90.

Theo phương án được ưu tiên khác, profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: ít nhất 50% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 60% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 70% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 75% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 85% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 90% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 95% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể và ít nhất 98% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể. Tốt hơn nữa là profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học về cơ bản bằng với profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học trước khi nguyên liệu này được xử lý bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này.

Theo phương án được ưu tiên khác, hàm lượng vô định hình của nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn 50% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 40% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 30% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 25% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 15% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 10% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 5% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình và nhỏ hơn 2% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học không tăng đáng kể về hàm lượng vô định hình trước khi nguyên liệu này được xử lý bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này.

Theo phương án được ưu tiên khác, thời gian nghiền là khoảng thời gian được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 10 phút đến 2 giờ, từ 10 phút đến 90 phút, từ 10 phút đến 1 giờ, từ 10 phút đến 45 phút, từ 10 phút đến 30 phút, từ 5 phút đến 30 phút, từ 5 phút đến 20 phút, từ 2 phút đến 10 phút, từ 2 phút đến 5 phút, từ 1 phút đến 20 phút, từ 1 phút đến 10 phút và từ 1 phút đến 5 phút.

Theo phương án được ưu tiên khác, môi trường nghiền được chọn từ nhóm bao gồm: gốm, thủy tinh, polyme, sắt từ và kim loại. Tốt hơn là môi trường nghiền là bi thép có đường kính được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 1 đến 20 mm, từ 2 đến 15 mm và từ 3 đến 10 mm. Tốt hơn là máy nghiền khô là máy được chọn từ nhóm bao gồm: máy mài (theo phương ngang hoặc theo phương thẳng đứng), máy nghiền chương động, máy nghiền kiểu tháp, máy nghiền trăn châu, máy nghiền kiểu hành tinh, máy nghiền rung, máy nghiền rung lệch tâm, máy nghiền bi loại phụ thuộc trọng lực, máy cán dây, máy nghiền lăn và máy nghiền nát. Tốt hơn là môi trường nghiền trong máy nghiền được khuấy cơ học bằng 1, 2 hoặc 3 trục quay. Tốt hơn là phương pháp được xây dựng để tạo ra nguyên liệu hoạt tính sinh học theo kiểu liên tục.

Tốt hơn là tổng lượng kết hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền trong máy nghiền tại thời điểm bất kỳ bằng hoặc lớn hơn lượng được chọn từ nhóm bao gồm: 200 gam, 500 gam, 1 kg, 2 kg, 5 kg, 10 kg, 20 kg, 30 kg, 50 kg, 75 kg, 100 kg, 150 kg, 200 kg. Tốt hơn là tổng lượng kết hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học

và chất nền nghiền nhỏ hơn 2000 kg.

Theo phương án được ưu tiên khác, nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc diệt nấm, thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ, thuốc xử lý hạt giống, dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng, chế phẩm dược hỗ trợ dinh dưỡng, dược chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, chất phụ gia, thực phẩm và thành phần thực phẩm và dạng tương tự, dạng tương đồng và dẫn xuất bậc một của chúng. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc chống béo phì, thuốc kích thích hệ thần kinh trung ương, carotenoid, corticosteroid, chất ức chế elastaza, chất diệt nấm, thuốc điều trị ung thư, thuốc chống nôn, thuốc giảm đau, thuốc tim mạch, thuốc chống viêm như NSAID và chất ức chế COX-2, thuốc diệt giun sán, thuốc chống loạn nhịp, thuốc kháng sinh (bao gồm penicilin), thuốc chống đông, thuốc chống trầm cảm, thuốc trị tiểu đường, thuốc chống động kinh, thuốc kháng histamin, thuốc chống tăng huyết áp, thuốc chống lại tác dụng của muscarin, thuốc kháng mycobacterium, thuốc chống ung thư, chất ức chế miễn dịch, chất kháng tuyến giáp, thuốc kháng virus, thuốc chống lo lắng, thuốc an thần (thuốc ngủ và thuốc an thần), chất làm săn da, chất phong bế thụ thể nhận alpha-adrenalin, chất phong bế thụ thể nhận beta-adrenalin, sản phẩm máu và chất thay thế máu, thuốc co cơ tim, môi trường tương phản, thuốc xoa dịu cơn ho (thuốc long đờm và thuốc tiêu niêm dịch), chất chẩn đoán, chất chẩn đoán hình ảnh, thuốc lợi tiểu, thuốc gây tiết dopamin (chất chống hội chứng parkinson), thuốc cầm máu, chất miễn dịch, chất điều tiết lipid, chất giảm căng cơ, chất cường thần kinh đối giao cảm, canxitonin tuyến cận giáp và biphosphonat, prostaglandin, thuốc có tính phóng xạ, hormon giới tính (bao gồm steroid), chất chống dị ứng, thuốc kích thích và thuốc gây chán ăn, chất cường thần kinh giao cảm, thuốc tuyến giáp, chất gây giãn mạch, và xantin. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: indometaxin, diclofenac, naproxen, meloxicam, metaxalon, cyclosporin A, progesteron, celecoxib, xilostazol, xiprofloxacin, axit 2,4-diclophenoxyacetic, anthraquinon, creatin monohydrat, glyphosat, halosulfuron, mancozeb, metsulfuron, salbutamol, lưu huỳnh, tribenuran và estradiol hoặc muối hoặc dẫn xuất bất kỳ của chúng.

Theo phương án được ưu tiên khác, chất nền nghiền là một nguyên liệu đơn lẻ

hoặc là hỗn hợp chứa hai hoặc nhiều nguyên liệu với tỷ lệ bất kỳ. Tốt hơn là nguyên liệu đơn lẻ hoặc hỗn hợp chứa hai hoặc nhiều nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: manitol, sorbitol, isomalt, xylitol, maltitol, lactitol, erythritol, arabitol, ribitol, glucoza, fructoza, mannoza, galactoza, lactoza khan, lactoza monohydrat, sucroza, maltoza, trehaloza, maltođextrin, đextrin, inulin, đextrat, polyđextroza, tinh bột, bột mỳ, bột ngô, bột gạo, tinh bột gạo, bột sắn, tinh bột sắn, bột khoai tây, tinh bột khoai tây, các bột và tinh bột khác, bột sữa, bột sữa không kem, các chất rắn sữa và dẫn xuất khác, bột đậu nành mịn, bột đậu nành thô hoặc các sản phẩm đậu nành khác, xenluloza, xenluloza vi tinh thể, các nguyên liệu được trộn lẫn trên cơ sở xenluloza vi tinh thể, tinh bột được gelatin hóa sơ bộ (hoặc một phần), HPMC, CMC, HPC, axit xitric, axit tartric, axit malic, axit maleic, axit fumaric, axit ascorbic, axit suxinic, natri xitrat, natri tartrat, natri malat, natri ascorbat, kali xitrat, kali tartrat, kali malat, kali ascorbat, natri cacbonat, kali cacbonat, magie cacbonat, natri bicarbonat, kali bicarbonat và canxi cacbonat, điaxit canxi phosphat, triaxit canxi phosphat, natri sulfat, natri clorua, natri metabisulphit, natri thiosulfat, amoni clorua, muối Glauber, amoni cacbonat, natri bisulfat, magie sulfat, phèn kali, kali clorua, natri hydro sulfat, natri hydroxit, hydroxit tinh thể, hydro cacbonat, amoni clorua, metylamin hydroclorua, amoni bromua, silic oxit, silic oxit nhiệt, nhôm oxit, titan đioxit, đá talc, đá phấn, mica, cao lanh, bentonit, hectorit, magie trisilicat, nguyên liệu trên cơ sở đất sét hoặc nhôm silicat, natri lauryl sulfat, natri stearyl sulfat, natri xetyl sulfat, natri xetostearyl sulfat, natri đocusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, glyxeryl monostearat, glyxerol distearat glyxeryl palmitostearat, glyxeryl behenat, glyxeryl caprylat, glyxeryl oleat, benzalkoni clorua, CTAB, CTAC, xetrimin, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, poloxame 407, poloxame 338, poloxame 407, ete stearyl polyoxyl 2, ete stearyl polyoxyl 100, ete stearyl polyoxyl 20, ete stearyl polyoxyl 10, ete xetyl polyoxyl 20, polysorbat 20, polysorbat 40, polysorbat 60, polysorbat 61, polysorbat 65, polysorbat 80, dầu thầu dầu polyoxyl 35, dầu thầu dầu polyoxyl 40, dầu thầu dầu polyoxyl 60, dầu thầu dầu polyoxyl 100, dầu thầu dầu polyoxyl 200, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 40, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 60, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 100, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 200, rượu

xetostearyl, macrogel 15 hydroxystearat, sorbitan monopalmitat, sorbitan monostearat, sorbitan trioleat, sucroza palmitat, sucroza stearat, sucroza distearat, sucroza laurat, axit glycocholic, natri glycholat, axit cholic, natri cholat, natri deoxycholat, axit deoxycholic, natri taurocholat, axit taurocholic, natri taurodeoxycholat, axit taurodeoxycholic, lexitin đậu tương, phosphatidylcholin, phosphatidyletanolamin, phosphatidylserin, phosphatidylinositol, PEG4000, PEG6000, PEG8000, PEG10000, PEG20000, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat, canxi đodexylbenzen sulfonat, natri đodexylbenzen sulfonat, diisopropyl naphtaenesulphonat, erythritol distearat, chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt, nonylphenol etoxylat (poe-30), tristyrylphenol etoxylat, polyoxyetylen (15) talowalkylamin, natri alkyl naphtalen sulfonat, chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat, natri alkylbenzen sulfonat, natri isopropyl naphtalen sulfonat, natri metyl naphtalen formaldehyt sulfonat, natri n-butyl naphtalen sulfonat, etoxylat rượu tridexyl (poe-18), trietanolamin isodecanol phosphat este, trietanolamin tristyrylphosphat este, tristyrylphenol etoxylat sulfat, bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin. Tốt hơn là nồng độ của một nguyên liệu đơn lẻ (hoặc thứ nhất) được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 5 đến 99% trọng lượng, từ 10 đến 95% trọng lượng, từ 15 đến 85% trọng lượng, từ 20 đến 80% trọng lượng, từ 25 đến 75% trọng lượng, từ 30 đến 60% trọng lượng, từ 40 đến 50% trọng lượng. Tốt hơn là nồng độ của nguyên liệu thứ hai hoặc tiếp theo được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 5 đến 50% trọng lượng, từ 5 đến 40% trọng lượng, từ 5 đến 30% trọng lượng, từ 5 đến 20% trọng lượng, từ 10 đến 40% trọng lượng, từ 10 đến 30% trọng lượng, từ 10 đến 20% trọng lượng, từ 20 đến 40% trọng lượng, hoặc từ 20 đến 30% trọng lượng, hoặc nếu nguyên liệu thứ hai hoặc tiếp theo là chất hoạt động bề mặt hoặc polyme có khả năng hòa tan trong nước thì nồng độ được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 0,1 đến 10% trọng lượng, từ 0,1 đến 5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2,5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2% trọng lượng, từ 0,1 đến 1% trọng lượng, từ 0,5 đến 5% trọng lượng, từ 0,5 đến 3% trọng lượng, từ 0,5 đến 2% trọng lượng, từ 0,5 đến 1,5% trọng lượng, từ 0,5 đến 1% trọng lượng, từ 0,75 đến 1,25% trọng lượng, từ 0,75 đến 1% trọng lượng và 1% trọng lượng.

Tốt hơn là chất nền nghiền được chọn từ nhóm bao gồm:

- (a) lactoza khan hoặc lactoza khan được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu

được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(b) manitol hoặc manitol được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl

sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristerylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristerylphosphat este; tristerylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(c) sucroza hoặc sucroza được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristerylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin

isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(d) glucoza hoặc glucoza được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(e) natri clorua hoặc natri clorua được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol

40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(f) xylitol hoặc xylitol được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl

naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(g) axit tartric hoặc axit tartric được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(h) xenluloza vi tinh thể hoặc xenluloza vi tinh thể được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; manitol; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat;

Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol đistearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristerylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristerylphosphat este; tristerylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(i) cao lanh được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol

distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

(j) đá talc được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; docusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100, natri lauryl sulfat và PEG 3000, natri lauryl sulphat và PEG 6000, natri lauryl sulphat và PEG 8000, natri lauryl sulphat và PEG 10000, natri lauryl sulfat và Brij700, natri lauryl sulfat và poloxame 407, natri lauryl sulfat và poloxame 338, natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407, poloxame 338, poloxame 188, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat, POE-30; phosphat este, tristyrylphenol etoxylat, axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl, POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin.

Tốt hơn là chất nền nghiền được chọn từ nhóm bao gồm: nguyên liệu được xem là

“nhìn chung được coi là an toàn” (GRAS: Generally Regarded as Safe) để dùng cho được phẩm; nguyên liệu được xem là có thể chấp nhận được để sử dụng trong chế phẩm nông nghiệp; và nguyên liệu được xem là có thể chấp nhận được để sử dụng trong chế phẩm thú y.

Theo phương án được ưu tiên khác, chất trợ nghiền hoặc tổ hợp của các chất trợ nghiền được sử dụng. Tốt hơn là chất trợ nghiền được chọn từ nhóm bao gồm: silic oxit keo, chất hoạt động bề mặt, polyme, axit stearic và dẫn xuất của chúng. Tốt hơn là chất hoạt động bề mặt ở dạng rắn hoặc có thể được sản xuất thành dạng rắn. Tốt hơn là chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: polyoxyetylen alkyl ete, polyoxyetylen stearat, polyetylen glycol (PEG), poloxame, poloxamin, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở sarcosin, polysorbat, rượu béo, alkyl và aryl sulfat, alkyl và aryl polyete sulfonat và các chất hoạt động bề mặt sulfat khác, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở trimetyl amoni, lexitin và các phospholipit khác, muối mật, dẫn xuất dầu thầu dầu polyoxyetylen, este axit béo polyoxyetylen sorbitan, este axit béo sorbitan, este axit béo sucroza, alkyl glucopyranosit, alkyl maltopyranosit, este axit béo glyxerol, axit alkyl benzen sulphonic, axit alkyl ete carboxylic, alkyl và aryl phosphat este, alkyl và aryl sulphat este, axit alkyl và aryl sulphonic, alkyl phenol phosphat este, alkyl phenol sulphat este, alkyl và aryl phosphat, alkyl polysacarit, alkylamin etoxylat, chất ngưng tụ alkyl-naphtalen sulphonat formaldehyt, sulfosuxinat, lignosulfonat, etoxylat rượu xeto-oleyl, naphtalen sulphonat đã được ngưng tụ, dialkyl và alkyl naphtalen sulphonat, di-alkyl sulphosuxinat, nonylphenol đã được etoxy hóa, etylen glycol este, alkoxylat rượu béo, talowalkylamin đã được hydro hóa, mono-alkyl sulphosuxinamat, nonyl phenol etoxylat, natri oleyl N-metyl taurat, talowalkylamin, axit dodecylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh.

Tốt hơn là chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: natri lauryl sulfat, natri stearyl sulfat, natri xetyl sulfat, natri xetostearyl sulfat, natri đocusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, glyxeryl monostearat, glyxerol distearat glyxeryl palmitostearat, glyxeryl behenat, glyxeryl caprylat, glyxeryl oleat, benzalkoni clorua, CTAB, CTAC, xetrimin, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, poloxame 407, poloxame 338, poloxame 407, ete stearyl polyoxyl 2, ete stearyl polyoxyl 100, ete stearyl polyoxyl 20,

ete stearyl polyoxyl 10, ete xetyl polyoxyl 20, polysorbat 20, polysorbat 40, polysorbat 60, polysorbat 61, polysorbat 65, polysorbat 80, dầu thầu dầu polyoxyl 35, dầu thầu dầu polyoxyl 40, dầu thầu dầu polyoxyl 60, dầu thầu dầu polyoxyl 100, dầu thầu dầu polyoxyl 200, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 40, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 60, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 100, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 200, rượu xetostearyl, macrogel 15 hydroxystearat, sorbitan monopalmitat, sorbitan monostearat, sorbitan trioleat, sucroza palmitat, sucroza stearat, sucroza distearat, sucroza laurat, axit glycocholic, natri glycholat, axit cholic, natri cholat, natri deoxycholat, axit deoxycholic, natri taurocholat, axit taurocholic, natri taurodeoxycholat, axit taurodeoxycholic, lexitin đậu tương, phosphatidylcholin, phosphatidyletanolamin, phosphatidylserin, phosphatidylinositol, PEG4000, PEG6000, PEG8000, PEG10000, PEG20000, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat, canxi đodexylbenzen sulfonat, natri đodexylbenzen sulfonat, diisopropyl naphtaenesulphonat, erythritol distearat, chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt, nonylphenol etoxylat (poe-30), tristerylphenol etoxylat, polyoxyetylen (15) talowalkylamin, natri alkyl naphtalen sulfonat, chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat, natri alkylbenzen sulfonat, natri isopropyl naphtalen sulfonat, natri metyl naphtalen formaldehyt sulfonat, natri n-butyl naphtalen sulfonat, etoxylat rượu triđexyl (poe-18), trietanolamin isodecanol phosphat este, trietanolamin tristerylphosphat este, tristerylphenol etoxylat sulfat, bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin. Tốt hơn là polyme được chọn từ danh sách bao gồm: polyvinylpyrrolidon (PVP), rượu polyvinyl, polyme trên cơ sở axit acrylic và copolyme của axit acrylic.

Tốt hơn là chất trợ nghiền có nồng độ được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 0,1 đến 10% trọng lượng, từ 0,1 đến 5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2,5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2% trọng lượng, từ 0,1 đến 1% trọng lượng, từ 0,5 đến 5% trọng lượng, từ 0,5 đến 3% trọng lượng, từ 0,5 đến 2% trọng lượng, từ 0,5 đến 1,5% trọng lượng, từ 0,5 đến 1% trọng lượng, từ 0,75 đến 1,25% trọng lượng, từ 0,75 đến 1% trọng lượng và 1% trọng lượng.

Theo phương án được ưu tiên khác của sáng chế, chất hỗ trợ được sử dụng hoặc tổ hợp của các chất hỗ trợ được sử dụng. Tốt hơn là chất hỗ trợ được chọn từ nhóm bao

gồm: chất hoạt động bề mặt, polyme, chất kết dính, chất độn, chất làm trơn, chất tạo ngọt, chất điều vị, chất bảo quản, chất đệm, chất thấm ướt, chất gây rã, chất sùi bọt, chất mà có thể tạo thành một phần của thuốc, kể cả thuốc dạng liều rắn hoặc chế phẩm xông hít dạng bột khô và các nguyên liệu khác cần để đưa thuốc cụ thể vào cơ thể. Tốt hơn là chất hỗ trợ được bổ sung trong quá trình nghiền khô. Tốt hơn là chất hỗ trợ được bổ sung vào bước nghiền khô tại thời điểm được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: với 1 đến 5% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 10% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 30% tổng thời gian nghiền còn lại, với 2 đến 5% tổng thời gian nghiền còn lại, với 2 đến 10% tổng thời gian nghiền còn lại, với 5 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại và với 5 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại. Tốt hơn là chất gây rã được chọn từ nhóm bao gồm: PVP liên kết ngang, carmelloza liên kết ngang và natri glycolat tinh bột. Tốt hơn là chất hỗ trợ được bổ sung vào nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền và chất nền nghiền và tiếp tục được xử lý trong quy trình nung chảy cơ học. Quá trình nghiền nung chảy cơ học cấp năng lượng cơ học cho bột hoặc hỗn hợp hạt trong khoảng giá trị micromet và nanomet.

Lý do sử dụng chất hỗ trợ bao gồm, nhưng không giới hạn ở, tạo ra độ phân tán tốt hơn, kiểm soát sự kết tụ, giải phóng hoặc lưu giữ các hạt hoạt chất từ chất nền đưa thuốc vào cơ thể. Ví dụ về chất hỗ trợ bao gồm, nhưng không giới hạn ở, PVP liên kết ngang (crospovidon), carmelloza liên kết ngang (croscarmelloza), natri glycolat tinh bột, povidon (PVP), povidon K12, povidon K17, povidon K25, povidon K29/32 và povidon K30, axit stearic, magie stearat, canxi stearat, natri stearyl fumarat, natri stearyl lactylat, kẽm stearat, natri stearat hoặc lithi stearat, các axit béo ở trạng thái rắn khác như axit oleic, axit lauric, axit palmitic, axit erucic, axit behenic, hoặc dẫn xuất (như este và muối), axit amin như leuxin, isoleuxin, lysin, valin, methionin, phenylalanin, aspartam hoặc axesulfam K. Theo khía cạnh được ưu tiên để sản xuất chế phẩm này, chất hỗ trợ được bổ sung vào hỗn hợp đã nghiền của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền đồng thời và tiếp tục được xử lý trong máy nghiền khác, như nung chảy cơ học, trộn lắc xoáy, hoặc nghiền va đập, như nghiền bi, nghiền dùng tia phun, hoặc nghiền sử dụng thiết bị làm đồng nhất cao áp, hoặc dạng tổ hợp của chúng. Theo khía cạnh được ưu tiên ở mức độ cao, chất hỗ trợ được bổ sung vào sản phẩm nghiền của hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học và

chất nền nghiền đồng thời tại một thời điểm trước thời điểm cuối cùng của quy trình nghiền.

Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và polyete sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrolidin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfonat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và docusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và lexitin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và

natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, axit tartaric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol và alkyl sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol và polyete sulfat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được

nghiên với manitol và alkyl sulfonat. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và lexitin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol và silic oxit. Tốt hơn là indometaxin được nghiền với manitol và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol, natri bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, indometaxin được nghiền với manitol, kali bicacbonat và natri lauryl sulfat.

Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và polyete sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen

glycol 40. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfonat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và lexitin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit. Tốt hơn là naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và alkyl sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là naproxen được nghiền với

manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và polyete sulfat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và alkyl sulfonat. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và lexitin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol và silic oxit. Tốt hơn là naproxen được nghiền với manitol và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol, natri bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, naproxen được nghiền với manitol, kali bicacbonat và natri lauryl sulfat.

Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là diclofenac được

nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và polyete sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrolidin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfonat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và docusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và lexitin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit khói Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và alkyl sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyete

sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và polyete sulfat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và alkyl sulfonat. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và lexitin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol và silic oxit. Tốt hơn là diclofenac được nghiền với manitol và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol, natri bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, diclofenac được nghiền với manitol, kali bicarbonat và natri lauryl sulfat.

Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và natri

octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và polyete sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfonat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và docusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và lexitin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác,

meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicarbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và alkyl sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và polyete sulfat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và alkyl sulfonat. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và lexitin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với

manitol và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol và silic oxit. Tốt hơn là meloxicam được nghiền với manitol và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol, natri bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, meloxicam được nghiền với manitol, kali bicacbonat và natri lauryl sulfat.

Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và polyete sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và polyvinyl-pyrrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và alkyl sulfonat. Tốt hơn là metaxalon

được nghiền với lactoza monohydrat và docusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và lexitin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, natri bicacbonat, poloxame 407 và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với lactoza monohydrat, kali bicacbonat, poloxame 407 và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol và alkyl sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và natri lauryl sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và natri octadexyl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, alkyl sulfat và chất hoạt động bề mặt hoặc polyme khác. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyete sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 407. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 338. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và poloxame 188. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol rắn. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 6000. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol, natri lauryl sulfat và polyetylen glycol 3000. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được

nghiền với manitol và polyete sulfat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 40. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và stearat polyetylen glycol 100. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrolidin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và polyvinyl-pyrolidon có phân tử lượng xấp xỉ nằm trong khoảng từ 30000 đến 40000. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol và alkyl sulfonat. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và đocusat natri. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và lexitin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và natri n-lauroyl sarcosin. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và chất hoạt động bề mặt polyoxyetylen alkyl ete. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và PEG 6000. Trong chế phẩm được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol và silic oxit. Tốt hơn là metaxalon được nghiền với manitol và silic oxit khối Aerosil R972. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, axit tartric và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, natri bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, kali bicacbonat và natri lauryl sulfat. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, natri bicacbonat và natri lauryl sulphat và Polxame 407. Theo phương án được ưu tiên khác, metaxalon được nghiền với manitol, kali bicacbonat và natri lauryl sulphat và Polxame 407.

Theo khía cạnh thứ hai, sáng chế đề cập đến nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này và chế phẩm chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học được nêu trong bản mô tả này. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung bình, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 10000 nm, 8000 nm, 6000 nm, 5000 nm, 4000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung bình bằng hoặc lớn hơn 25 nm. Tốt hơn là các hạt có kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 20000 nm, 15000 nm, 10000 nm, 7500 nm, 5000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800

nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung vị bằng hoặc lớn hơn 25 nm. Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 2000 nm ($\% < 2000$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 1000 nm ($\% < 1000$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 500 nm ($\% < 500$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 300 nm ($\% < 300$ nm). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 200 nm ($\% < 200$ nm). Tốt hơn là Dx của sự phân bố kích cỡ hạt, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn hoặc bằng 10000 nm, 5000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm, và 100 nm; trong đó x lớn hơn hoặc bằng 90. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học chứa trong chế phẩm là nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc diệt nấm, thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ, thuốc xử lý hạt giống, dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng, chế phẩm dược hỗ trợ dinh dưỡng, dược chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, chất phụ gia, thực phẩm và thành phần thực phẩm và dạng tương tự, dạng tương đồng và dẫn xuất bậc một của chúng. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc chống béo phì, thuốc kích thích hệ thần kinh trung ương, carotenoit, corticosteroid, chất ức chế elastaza, chất diệt nấm, thuốc điều trị ung thư, thuốc chống nôn, thuốc giảm đau, thuốc tim mạch, thuốc chống viêm như NSAID và chất ức chế COX-2, thuốc diệt giun sán, thuốc chống loạn nhịp, thuốc kháng sinh (bao gồm penicilin), thuốc chống đông, thuốc chống trầm cảm, thuốc trị tiểu đường, thuốc chống động kinh, thuốc kháng histamin, thuốc chống tăng huyết áp, thuốc chống lại tác dụng của muscarin, thuốc kháng

mycobacterium, thuốc chống ung thư, chất ức chế miễn dịch, chất kháng tuyến giáp, thuốc kháng virus, thuốc chống lo lắng, thuốc an thần (thuốc ngủ và thuốc an thần), chất làm săn da, chất phong bế thụ thể nhận alpha-adrenalin, chất phong bế thụ thể nhận beta-adrenalin, sản phẩm máu và chất thay thế máu, thuốc co cơ tim, môi trường tương phản, thuốc xoa dịu cơn ho (thuốc long đờm và thuốc tiêu niêm dịch), chất chẩn đoán, chất chẩn đoán hình ảnh, thuốc lợi tiểu, thuốc gây tiết dopamin (chất chống hội chứng parkinson), thuốc cầm máu, chất miễn dịch, chất điều tiết lipid, chất giảm căng cơ, chất cường thần kinh đối giao cảm, canxitonin tuyến cận giáp và biphosphonat, prostaglandin, thuốc có tính phóng xạ, hormon giới tính (bao gồm steroid), chất chống dị ứng, thuốc kích thích và thuốc gây chán ăn, chất cường thần kinh giao cảm, thuốc tuyến giáp, chất gây giãn mạch, và xanten. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: indometaxin, diclofenac, naproxen, meloxicam, metaxalon, cyclosporin A, progesteron, celecoxib, xilostazol, xiprofloxacin, axit 2,4-diclophenoxyaxetic, anthraquinon, creatin monohydrat, glyphosat, halosulfuron, mancozeb, metsulfuron, salbutamol, lưu huỳnh, tribenuran và estradiol hoặc muối hoặc dẫn xuất bất kỳ của chúng.

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc chống béo phì, thuốc kích thích hệ thần kinh trung ương, carotenoid, corticosteroid, chất ức chế elastaza, chất diệt nấm, thuốc điều trị ung thư, thuốc chống nôn, thuốc giảm đau, thuốc tim mạch, thuốc chống viêm như NSAID và chất ức chế COX-2, thuốc diệt giun sán, thuốc chống loạn nhịp, thuốc kháng sinh (bao gồm penicilin), thuốc chống đông, thuốc chống trầm cảm, thuốc trị tiểu đường, thuốc chống động kinh.

Tốt hơn là dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng và chế phẩm được hỗ trợ dinh dưỡng được chọn từ nhóm bao gồm: axit glycolic, axit lactic, caragenan, quả hạnh, gỗ cây dái ngựa, *Andrographis paniculata* (xuyên tâm liên), hạt hồi, *Anthemis nobilis* (cúc La Mã), nhân hạt mơ, lá thường xanh dây leo, lá nam việt quất, lá việt quất, lá lê, beta-caroten, quả cây cơm cháy đen, quả cây mâm xôi đen, vỏ óc chó đen, quả mâm xôi, táo gạc hươu, *Bletilla striata* (bạch cập), hạt cây mồ hôi, dâu rừng (boysenberry), hạt dẻ Brazil, rễ ngưu bàng, chất chiết tóc tiên (butcher's broom), calamin, canxi gluconat, cây cúc xu xi, axit carnosic, *Cantella asiatica* (rau má), than, quả cây trinh nữ Châu Âu, chất chiết rễ rau diếp xoăn, chitosan, cholin, *Cichorium*

intybus (rau diếp xoắn), *Clematis vitalba* (tiểu mộc thông), *Coffea arabica* (cà phê chè), coumarin, *Crithmum maritimum* (mùi biển), curcumin, cà phê, ca cao, bột ca cao, hạt ca cao thô, ca cao nhão, dịch ca cao, các sản phẩm ca cao, thù du, *Echinacea*, *Echium lycopsis*, hồi, hoàng kỳ, cây ống ảnh, cam đắng, rễ rắn đen (black cohosh), móng mèo, cúc La Mã, trinh nữ Châu Âu, nam việt quất, bồ công anh, *Echinacea*, cỏ ma hoàng, cây com cháy đen *Epilobium angustifolium*, dê ngựa, đinh hương, vãn anh thảo, hạt thìa là, cỏ ca ri, cúc thanh nhiệt, hạt lạnh, lam cận, tỏi, phong lữ, gừng, bạch quả, nhân sâm, cây ấn vàng Canada (goldenseal), hạt nho, trà xanh, ổi, đào gai, hoa cỏ khô (hayflower), dê tây, bắt tử, xương rồng Hoodia, cải củ cay, mulbe italicum, dâm bụt, *Hierochloe odorata* (cỏ hương), hoa bia, dê ngựa, *Ilex paraguariensis*, lý gai Ấn Độ, rêu Ailen, bách xù, rễ sắn dây, cúc gai, oải hương, cỏ chanh, *Lentius edodes*, cam thảo, longifolen, nhót tây, hạt sen, *Luffa cylindrica* (mướp hương), cỏ lupin, quả mâm xôi Marion, kinh giới ô, cỏ muối lá du, rễ tử vân anh, *Mimosa tenuiflora*, tầm gửi, dâu tằm, nhàu (noni), táo bẹ, bột yến mạch, kinh giới (oregano), đu đủ, mùi tây, rễ mẫu đơn, lựu, hạt cây *Pongamia glabra* (cây đậu dầu), *Pongamia pinnata* (cây bánh dày), hạt diêm mạch, quả cây ngấy đỏ, quả tầm xuân, hương thảo, cây hoa xôn, cọ lùn châu Mỹ, đậu tương, xuyên tiêu, *Tephrosia purpurea* (cốt khí tía), *Terminalia catappa* (bàng), *Terminalia sericea*, lõi công đăng, cỏ xạ hương, nghệ, *Valeriana officinalis* (nữ lang), óc chó, lá chè trắng, củ cải, cây phỉ, ngải, cỏ thi, nữ lang, cây Yohimbe, măng cụt, chua me đất, rau khởi, táo xoắn và vỏ sầu riêng.

Theo một phương án được ưu tiên, sáng chế đề xuất chế phẩm chứa thành phần hoạt tính sinh học cùng với chất nền nghiền, hỗn hợp của các nguyên liệu nền nghiền, chất trợ nghiền, hỗn hợp của các chất trợ nghiền, chất hỗ trợ và/hoặc hỗn hợp của các chất hỗ trợ như được nêu trong bản mô tả này, với nồng độ và tỷ lệ như được nêu trong bản mô tả này trong phương pháp theo sáng chế.

Theo khía cạnh thứ ba, sáng chế đề xuất được phẩm chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này và chế phẩm được đề xuất trong bản mô tả này. Tốt hơn là sáng chế đề xuất được phẩm chứa thành phần hoạt tính sinh học cùng với chất nền nghiền, hỗn hợp của các nguyên liệu nền nghiền, chất trợ nghiền, hỗn hợp của các chất trợ nghiền, chất hỗ trợ và/hoặc hỗn hợp của các chất hỗ trợ như được nêu trong bản mô tả này, với nồng độ và tỷ lệ như được nêu

trong bản mô tả này trong phương pháp theo sáng chế. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung bình, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 10000 nm, 8000 nm, 6000 nm, 5000 nm, 4000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung bình bằng hoặc lớn hơn 25 nm. Tốt hơn là các hạt có kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 20000 nm, 15000 nm, 10000 nm, 7500 nm, 5000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm. Tốt hơn là kích cỡ hạt trung vị bằng hoặc lớn hơn 25 nm. Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 2000 nm ($\% < 2000 \text{ nm}$). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 1000 nm ($\% < 1000 \text{ nm}$). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 500 nm ($\% < 500 \text{ nm}$). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 300 nm ($\% < 300 \text{ nm}$). Tốt hơn là tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn 200 nm ($\% < 200 \text{ nm}$).

Tốt hơn là profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: ít nhất 50% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 60% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 70% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 75% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 85% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 90% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể, ít nhất 95% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể và ít nhất 98% nguyên liệu hoạt tính sinh học là tinh thể. Tốt hơn là profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học về cơ bản bằng với profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học trước khi nguyên liệu này được xử lý bằng

phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này. Tốt hơn là hàm lượng vô định hình của nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn 50% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 40% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 30% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 25% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 15% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 10% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình, nhỏ hơn 5% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình và nhỏ hơn 2% nguyên liệu hoạt tính sinh học là vô định hình. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học không tăng đáng kể về hàm lượng vô định hình sau khi nguyên liệu này được xử lý bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này.

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc diệt nấm, thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ, thuốc xử lý hạt giống, dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng, chế phẩm dược hỗ trợ dinh dưỡng, dược chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, chất phụ gia, thực phẩm và thành phần thực phẩm và dạng tương tự, dạng tương đồng và dẫn xuất bậc một của chúng. Tốt hơn là khi nguyên liệu hoạt tính sinh học là nguyên liệu có trong tự nhiên hoặc dẫn xuất của nguyên liệu có trong tự nhiên, như, nhưng không giới hạn ở, hạt giống, ca cao và ca cao rắn, cà phê, thảo mộc, gia vị, các nguyên liệu thực vật khác, chất khoáng, sản phẩm động vật, vỏ và nguyên liệu xương khác, các hạt có kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 10000 nm, 8000 nm, 6000 nm, 5000 nm, 4000 nm và 3000 nm. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc chống béo phì, thuốc kích thích hệ thần kinh trung ương, carotenoit, corticosteroid, chất ức chế elastaza, chất diệt nấm, thuốc điều trị ung thư, thuốc chống nôn, thuốc giảm đau, thuốc tim mạch, thuốc chống viêm như NSAID và chất ức chế COX-2, thuốc diệt giun sán, thuốc chống loạn nhịp, thuốc kháng sinh (bao gồm penixilin), thuốc chống đông, thuốc chống trầm cảm, thuốc trị tiểu đường, thuốc chống động kinh, thuốc kháng histamin, thuốc chống tăng huyết áp, thuốc chống lại tác dụng của muscarin, thuốc kháng mycobacterium, thuốc chống ung thư, chất ức chế miễn dịch, chất kháng tuyến giáp, thuốc kháng virus, thuốc chống lo lắng, thuốc an thần (thuốc ngủ và thuốc an thần), chất

làm săn da, chất phong bế thụ thể nhận alpha-adrenalin, chất phong bế thụ thể nhận beta-adrenalin, sản phẩm máu và chất thay thế máu, thuốc co cơ tim, môi trường tương phản, thuốc xoa dịu cơn ho (thuốc long đờm và thuốc tiêu niêm dịch), chất chẩn đoán, chất chẩn đoán hình ảnh, thuốc lợi tiểu, thuốc gây tiết dopamin (chất chống hội chứng parkinson), thuốc cầm máu, chất miễn dịch, chất điều tiết lipit, chất giảm căng cơ, chất cường thần kinh đối giao cảm, canxitonin tuyến cận giáp và biphosphonat, prostaglandin, thuốc có tính phóng xạ, hormon giới tính (bao gồm steroid), chất chống dị ứng, thuốc kích thích và thuốc gây chán ăn, chất cường thần kinh giao cảm, thuốc tuyến giáp, chất gây giãn mạch, và xanten. Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: indometaxin, diclofenac, naproxen, meloxicam, metaxalon, cyclosporin A, progesteron, celecoxib, xilostazol, xiprofloxacin, axit 2,4-diclophenoxyaxetic, anthraquinon, creatin monohydrat, glyphosat, halosulfuron, mancozeb, metsulfuron, salbutamol, lưu huỳnh, tribenuran và estradiol hoặc muối hoặc dẫn xuất bất kỳ của chúng.

Theo khía cạnh thứ tư, sáng chế đề xuất được phẩm như được nêu trong bản mô tả này với lượng có tác dụng để điều trị người cần điều trị.

Theo khía cạnh thứ năm, sáng chế đề xuất được phẩm như được nêu trong bản mô tả này dùng để sản xuất thuốc dùng để điều trị người cần điều trị.

Theo khía cạnh thứ sáu, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất được phẩm như được nêu trong bản mô tả này, bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này hoặc chế phẩm như được nêu trong bản mô tả này, cùng với chất mang được dùng để tạo ra thuốc dạng liều được dùng.

Theo khía cạnh thứ bảy, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất sản phẩm thú y bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này hoặc chế phẩm như được nêu trong bản mô tả này, cùng với tá dược có thể chấp nhận được để tạo ra thuốc dạng liều có thể chấp nhận được để dùng trong thú y.

Theo khía cạnh thứ tám, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất sản phẩm nông nghiệp bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh

học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này hoặc chế phẩm như được nêu trong bản mô tả này. Tốt hơn là sản phẩm nông nghiệp được kết hợp với tá được có thể chấp nhận được để tạo ra chế phẩm như, nhưng không giới hạn ở, hạt phân tán được trong nước, hạt có thể thấm ướt, hạt khô chảy được hoặc hạt tan được mà được sử dụng để tạo ra dung dịch dùng trong các ứng dụng nông nghiệp. Tốt hơn là sản phẩm này được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc diệt cỏ, thuốc diệt loài gây hại, thuốc xử lý hạt giống, chất an toàn dùng cho thuốc diệt cỏ, chất điều hòa sinh trưởng thực vật và thuốc diệt nấm. Phương pháp theo sáng chế có thể được sử dụng để làm tăng độ hòa tan của hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học trong nước hoặc các dung môi khác, giúp cho việc trộn và sản xuất tốt hơn, nhanh hơn hoặc triệt để hơn. Điều này giúp đem lại những tính năng cho sản phẩm ổn định hơn như tính năng không chế cỏ dại, bệnh và loài gây hại tốt hơn và các lợi ích thực tiễn khác như vận hành cơ cấu máy móc nhanh hơn, làm sạch thùng và bình phun, ít chất tẩy rửa hơn, và tác động đến môi trường giảm. Theo khía cạnh khác, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất bột có các hạt hoạt chất với diện tích bề mặt cao. Bột này tạo ra hiệu quả tốt hơn trong các lĩnh vực như xử lý hạt giống khi bột khô được sử dụng cho hạt giống dưới dạng thuốc diệt nấm, chất an toàn dùng cho thuốc diệt cỏ, chất điều hòa sinh trưởng thực vật và các chất xử lý khác. Diện tích bề mặt cao hơn sẽ tạo ra nhiều hoạt tính hơn trên mỗi đơn vị trọng lượng hoạt chất được sử dụng. Theo khía cạnh được ưu tiên khác, hoạt chất như thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt nấm và thuốc xử lý hạt giống theo phương pháp theo sáng chế được bào chế để tạo ra huyền phù chứa hoạt chất khi được bổ sung vào nước hoặc các dung môi khác. Vì huyền phù này sẽ có các hạt có kích cỡ rất nhỏ và diện tích bề mặt cao, nên chúng sẽ có ít nhất ba đặc điểm mong muốn ở mức cao. Đặc điểm thứ nhất là các hạt nhỏ có diện tích bề mặt cao sẽ bám dính tốt hơn vào bề mặt như lá và các tán lá khác mà huyền phù được sử dụng cho chúng. Điều này tạo ra khả năng chịu mưa tốt hơn và khoảng thời gian hoạt tính dài hơn. Khía cạnh thứ hai là các hạt nhỏ hơn có diện tích bề mặt cao hơn sẽ mang lại phạm vi tác dụng tốt hơn trên mỗi đơn vị trọng lượng hoạt chất được sử dụng. Ví dụ, nếu cần đến 100 hạt trên mỗi lá và nếu làm giảm đường kính hạt đến một phần ba đường kính ban đầu bằng các phương pháp theo sáng chế, thì có thể giảm đến khoảng 11% liều lượng ban đầu, dẫn đến chi phí thấp hơn, ít dư lượng hơn trên cây trồng đã được thu hoạch, và làm giảm tác động đến

môi trường. Theo phương án khác, các hạt nhỏ hơn sẽ mang lại độ sinh khả dụng tốt hơn. Với nhiều hoạt chất có khả năng hòa tan thấp, như thuốc diệt nấm và thuốc diệt loài gây hại, các hạt bám dính vào nguyên liệu thực vật hòa tan chậm trong nhiều ngày và nhiều tuần, tạo ra sự bảo vệ liên tục chống lại bệnh và loài gây hại. Với phương pháp theo sáng chế có khả năng mang lại độ sinh khả dụng tốt hơn, trong nhiều trường hợp, có thể làm giảm lượng hoạt chất cần sử dụng. Như với khía cạnh thứ hai, kết quả này sẽ làm giảm chi phí, giảm đến mức tối thiểu dư lượng và làm giảm tác động đến môi trường. Theo khía cạnh được ưu tiên ở mức độ cao của sáng chế, bột được tạo ra trong quy trình nghiền sẽ được xử lý bằng quy trình như tạo hạt khô hoặc ướt, làm cho bột chảy tự do và chứa hàm lượng bột mịn thấp nhưng có thể phân tán dễ dàng khi ở trong nước hoặc dung môi khác.

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học là thuốc diệt cỏ, thuốc diệt loài gây hại, thuốc xử lý hạt giống, chất an toàn dùng cho thuốc diệt cỏ, chất điều hòa sinh trưởng thực vật hoặc thuốc diệt nấm được chọn từ nhóm bao gồm: 2-phenylphenol, 8-hydroxyquinolin sulfat, axibenzolar, rượu alyl, azoxystrobin, benomyl bazơ, benzalkoni clorua, biphenyl, blastixidin-S, hỗn hợp Bordeaux, boscalit, hỗn hợp Burgundy, butylamin, cadendazim, canxi polysulfit, captan, thuốc diệt nấm cacbamat, carbendazim, carvon, clopicrin, clothalonil, ciclopirox, clotrimazol, thuốc diệt nấm conazol, đồng hydroxit, đồng oxycloclorua, đồng sulfat, đồng(II) cacbonat, đồng(II) sulfat, cresol, cryprodinil, đồng (I) oxit, xycloheximit, xymoxanil, DBCP, axit dehydroaxetic, thuốc diệt nấm dicarboximit, difenoconazol, dimetomorph, diphenylamin, disulfiram, etoxyquin, famoxadon, fenamidon, fludioxonil, formaldehyt, fosetyl, fosetyl-nhôm, furfural, griseofulvin, hexaclobenzen, hexaclobutadien, hexaclophen, hexaconazol, imazalil, imidacloprid, iodometan, iprodion, canxi lưu huỳnh, mancozeb, thủy ngân (II) clorua, thủy ngân (II) oxit, thủy ngân (I) clorua, metalaxyl, metam, metyl bromua, metyl isothioxyanat, metiram, natamycin, nystatin, thuốc diệt nấm organotin, oxythioquinox, penxycuron, pentaclophenol, phenyl thủy ngân axetat, kali thioxyanat, procymidon, propiconazol, propineb, pyraclostrobin, thuốc diệt nấm pyrazol, thuốc diệt nấm pyridin, pyrimetanil, thuốc diệt nấm pyrimidin, thuốc diệt nấm pyrol, thuốc diệt nấm quinolin, thuốc diệt nấm quinon, natri azit, streptomycin, lưu huỳnh, tebucanazol, thiabendazol, thiomersal,

tolnaftat, tolylfluanit, triadimersol, tributyltin oxit, trifloxystrobin, triflumuron, axit undexylenic, thuốc diệt nấm ure, vinclozolin, ziram, 3-đihydro-3-metyl-1, 3-thiazol-2-yliden-xyliđen, 4-D este, 4-DB este, 4-parathion metyl, axetamiprit, aclonifen, acrinathrin, alaclo, allethrin, alpha-xypermethrin, nhôm phosphua, amitraz, anilophos, azaconazol, azinphos-etyl, azinphos-metyl, benalaxyl, benfluralin, benfuracarb, benfuresat, bensulit, benzoximat, benzoylprop-etyl, betaxyfluthrin, beta-xypermethrin, bifenox, bifenthrin, binapacryl, bioallethrin, bioallethrin S, bioresmethrin, biteranol, Brođifacoum, bromophos, brompropylat, bromxynil, bromxynil este, bupirimat, buprofezin, butacarboxim, butaclo, butamifos, butoxycarboxin, butralin, butylat, canxi sulfat, cambđa-xyhalothrin, carbetamit, carboxin, clođimeform, clofenvinphos, cloflurazuron, clomephos, clonitrofen, clobenzilat, clophoxim, clopropylat, clopropham, clopyrifos, clopyrifos-metyl, xinmetylin, cletodim, clomazon, clopyralit este, CMPP este, xyanophos, xycloat, xycloprothrin, xycloxyđim, xyfluthrin, xyhalothrin, xypermethrin, xyphenothrin, xyproconazol, đeltamethrin, đemeton-S-metyl, đesmedipham, đicloprop este, điclovos, điclofop-metyldietatyl, đicofol, đifenoconazol, đimetaclo, đimetomoph, điniconazol, đinitramin, đinobuton, đioxabenzafos, đioxacarb, đisulfoton, đitalimfos, đodemorph, đodin, edifenphos, emamectin, empenthrin, endosulfan, EPNethiofencarb, epoxyconazol, esfenvalerat, etalfluralin, etofumesat, etoprophos, etoxyetyl, etofenprox, etridiazol, etrimphos, famoxadon, fenamiphos, fenarimol, fenazaquin, fenitrothion, fenobucarb, fenoxapropetyl, fenoxycarb, fenpropathrin, fenpropidin, fenpropimorph, fenthio carb, fenthion, fenvalerat, fluazifop, fluazifop-P, flucloalin, fluxythrinat, flufenoxim, flufenoxuron, flumetralin, flođifen, floglycofen etyl, floxy pyr este, flurecol butyl, floclloalin, flusilazol, formothion, gamma-HCH, haloxyfop, haloxyfop-metyl, hexaflumuron, hydropren, imibenconazol, indoxacarb, ioxynil este, isofenphos, isoprocab, isopropalin, isoxathion, malathion, maneb, MCPA este, mecoprop-P este, mephospholan, metalđehyt, methidathion, metomyl, metopren, metoxyclo, metolaclo, mevinphos, monalit, myclobutanil, N-2, napropamit, nitrofen, nuarimol, oxadiazon, oxycarboxin, oxyflofen, penconazol, pendimetalin, permethrin, phenisopham, phenmedipham, phenothrin, phenthoat, phosalon, phosfolan, phosmet, picloram este, pirimicarb, pirimiphos-etyl, pirimiphos-metyl, pretilaclo, procloraz, profenofos,

profluralin, promecarb, propaclo, propanil, propaphos, propaquizafop, propargit, propetamphos, pymetrozin, pyraclofos, pyridat, pyrifenox, quinalphos, quizalofop-P, resmethrin, Spinetoram J, Spinetoram L, Spinosad A, Spinosad B, tau-fluvalinat, tebuconazol, tebufenozit, tefluthrin, temephos, terbufos, tetraclorinphos, tetraconazol, tetradifon, tetramethrin, thiametoxam, tolclofos-metyl, tralomethrin, triadimefon, triadimenol, triazophos, triclopyr este, tridemorph, tridiphan, triflumizol, trifluralin, xylylcarb, 3-dihydro-3-metyl-1, 3-thiazol-2-yliden-xyliđen, 4-D este, 4-DB este, 4-parathion metyl, axetamiprit, axetoclo, aclonifen, acrinathrin, alaclo, allethrin, alpha-xypermethrin, nhom phosphua, amitraz, anilophos, azaconazol, azinphos-etyl, azinphos-metyl, benalaxyl, benfluralin, benfuracarb, benfuresat, bensulit, benzoximat, benzoylprop-etyl, betaxyfluthrin, beta-xypermethrin, bifenox, bifenthrin, binapacryl, bioallethrin, bioallethrin S, bioresmethrin, biteranol, Brodifacoum, bromophos, brompropylat, bromxynil, bromxynil este, bupirimat, buprofezin, butacarboxim, butaclo, butamifos, butoxycarboxin, butralin, butylat, canxi sulfat, cambda-xyhalothrin, carbetamit, carboxin, clodimeform, clofenvinphos, cloflurazuron, clomephos, clonitrofen, clobenzilat, clophoxim, clopropylat, clopropham, clopyrifos, clopyrifos-metyl, xinmetylin, cletodim, clomazon, clopyralit este, CMPP este, xyanophos, xycloat, xycloprothrin, xycloxydim, xyfluthrin, xyhalothrin, xypermethrin, xyphenothrin, xyproconazol, deltamethrin, demeton-S-metyl, desmedipham, dicloprop este, diclovos, diclofop-metyldietatyl, dicofol, dimetaclo, dimetomoph, diniconazol, dinitramin, dinobuton, dioxabenzafos, dioxacarb, disulfoton, ditalimfos, dodemorph, dodin, edifenphos, emamectin, empenthrin, endosulfan, EPNethiofencarb, epoxyconazol, esfenvalerat, etalfluralin, etofumesat, etoprophos, etoxyetyl, etoxyquin, etofenprox, etridiazol, etrimphos, fenamiphos, fenarimol, fenazaquin, fenitrothion, fenobucarb, fenoxapropetyl, fenoxycarb, fenpropathrin, fenpropidin, fenpropimorph, fenthion, fenvalerat, fluazifop, fluazifop-P, flucloalin, fluxythrinat, flufenoxim, flufenoxuron, flumetralin, flodifen, floglycofen etyl, floxypr este, flurecol butyl, floclloalin, flusilazol, formothion, gamma-HCH, haloxyfop, haloxyfop-metyl, hexaflumuron, hydropren, imibenconazol, indoxacarb, ioxynil este, isofenphos, isoprocarb, isopropalin, isoxathion, malathion, maneb, MCPA este, mecoprop-P este, mephospholan, metaldehyt, methidathion, metomyl, metopren,

metoxyclo, mevinphos, monalit, myclobutanil, myclobutanil, N-2, napropamit, nitrofen, nuarimol, oxadiazon, oxycarboxin, oxyflofen, penconazol, permethrin, phenisopham, phenmedipham, phenothrin, phenthoat, phosalon, phosfolan, phosmet, picloram este, pirimicarb, pirimiphos-etyl, pirimiphos-metyl, pretilaclo, procloraz, profenofos, profluralin, promecarb, propaclo, propanil, propaphos, propaquizafop, propargit, propetamphos, pymetrozin, pyridat, pyrifenox, quinalphos, quizalofop-P, resmethrin, Spinetoram J, Spinetoram L, Spinosad A, Spinosad B, tau-fluvalinat, tebufenozit, tefluthrin, temephos, terbufos, tetraclorinphos, tetraconazol, tetradifon, tetramethrin, thiametoxam, tolclofos-metyl, tralomethrin, triadimenol, triazophos, triclopyr este, tridemorph, tridiphan, triflumizol, trifluralin, xylylcarb và tổ hợp của chúng bất kỳ.

Theo khía cạnh thứ chín, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm được bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này cùng với tá dược có thể chấp nhận được để tạo ra chế phẩm mà có thể đưa lượng có tác dụng điều trị của hoạt chất đến vùng phổi hoặc mũi. Chế phẩm này có thể là, nhưng không giới hạn ở, chế phẩm bột khô để xông hít qua đường miệng vào phổi hoặc chế phẩm để xông hít qua mũi. Tốt hơn là phương pháp sản xuất chế phẩm này sử dụng lactoza, manitol, sucroza, sorbitol, xylitol hoặc các đường hoặc polyol khác làm chất nền nghiền đồng thời cùng với chất hoạt động bề mặt như, nhưng không giới hạn ở, lexitin, DPPC (đipalmitoyl phosphatidylcholin), PG (phosphatidylglycerol), đipalmitoyl phosphatidyl etan olamin (DPPE), đipalmitoyl phosphatidylinositol (DPPI) hoặc phospholipit khác. Kích cỡ hạt của nguyên liệu được tạo ra bởi sáng chế được bộc lộ trong bản mô tả này giúp cho nguyên liệu được sol khí hóa dễ dàng và thích hợp cho các phương pháp cấp cho đối tượng cần chúng, bao gồm phương pháp đưa vào qua mũi và phổi.

Theo khía cạnh thứ mười, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm để ứng dụng trong công nghiệp như, nhưng không giới hạn ở, sơn, polyme hoặc lớp phủ chức năng khác, bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này cùng với tá dược có thể chấp nhận được để tạo ra chế phẩm mà có thể đưa hạt hoạt chất như, nhưng không giới hạn ở, thuốc diệt nấm ở dạng rắn vào lớp phủ chống lại sự tấn công bởi các tác nhân

sinh học như, nhưng không giới hạn ở, nấm hoặc tảo. Vì hạt nhỏ tạo ra độ bao phủ bề mặt của hoạt chất trên mỗi đơn vị trọng lượng lớn hơn so với hạt có kích cỡ thông dụng, nên cần ít hoạt chất hơn trong chế phẩm. Hạt được tạo ra bởi sáng chế cũng sẽ mang lại các ưu điểm tốt vì chúng có thể được kết hợp vào trong chế phẩm phủ mà không làm xuất hiện vật chất dạng hạt trong lớp phủ. Tốt hơn là phương pháp sản xuất chế phẩm này sử dụng titan đioxit, silic oxit, natri clorua hoặc các muối vô cơ khác cùng với chất hoạt động bề mặt hoặc polyme thích hợp. Tốt hơn là hoạt chất là thuốc diệt nấm được chọn từ danh sách bao gồm: thuốc diệt cỏ, thuốc diệt loài gây hại, thuốc xử lý hạt giống, chất an toàn dùng cho thuốc diệt cỏ, chất điều hòa sinh trưởng thực vật và thuốc diệt nấm nêu trên.

Theo khía cạnh thứ mười một, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chất tương phản phóng xạ để sử dụng trong các thử nghiệm phóng xạ. Ví dụ phổ biến về chất này là bari sulfat được sử dụng phổ biến trong các xét nghiệm về đường dạ dày-ruột non. Các chất như bari sulfat về cơ bản không tan trong nước và hoạt động như các hạt rời rạc được phân tán khắp vùng thử nghiệm. Các chế phẩm chứa nguyên liệu hoạt tính khi được sử dụng làm chất tương phản phóng xạ được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này với các tá dược có thể chấp nhận được khác có thể được sử dụng để tạo ra độ nhạy gia tăng và độc tính thấp hơn nhờ diện tích bề mặt tăng được tạo ra bởi sự giảm kích cỡ hạt. Diện tích bề mặt tăng sẽ tạo ra độ bao phủ mô lớn hơn, tạo ra sự tương phản tốt hơn. Nếu chất này có tác dụng phụ độc hại, thì sự tương phản đối với mỗi đơn vị trọng lượng lớn hơn sẽ cho phép sử dụng ít chất tương phản hơn so với các chế phẩm thông thường. Ưu điểm khác của việc sản xuất chế phẩm này bằng cách sử dụng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này là khả năng sử dụng chất tương phản đó dưới dạng chế phẩm khô, nhờ đó loại trừ các khía cạnh không mong muốn của việc uống chế phẩm lỏng.

Theo khía cạnh thứ mười hai, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm dùng làm thực phẩm trong đó việc tạo ra các hạt nhỏ có các ưu điểm chức năng khác bên cạnh độ hòa tan của hoạt chất nhanh hơn. Một ví dụ là trường hợp hoạt chất là ca cao hoặc chất rắn thu được từ ca cao. Khi ca cao được chế biến trong quy trình sản xuất sôcôla, kích cỡ hạt phải được làm giảm dưới ngưỡng kích cỡ sao cho sôcôla có cảm giác nhuyễn khi ăn. Theo cách như vậy, hương vị tốt hơn được cho là nhờ các hạt ca cao nhỏ

tạo ra. Sôcôla thượng hạng được biết là có sự phân bố kích cỡ hạt nhỏ. Bằng cách trộn lẫn lượng thích hợp của nguyên liệu hoạt tính, như ca cao, bột ca cao, hạt ca cao thô, ca cao nhão hoặc dịch ca cao được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này cùng với các thành phần thực phẩm khác, thực phẩm như sôcôla có thể được sản xuất. Phương pháp này có thể được thực hiện để cải thiện các thực phẩm hiện có như sôcôla hoặc tạo ra quy trình có hiệu quả hơn và tiết kiệm chi phí hơn đối với một số khía cạnh của phương pháp sản xuất thực phẩm. Khía cạnh khác của sáng chế là sản xuất thực phẩm để uống bằng cách trộn lẫn lượng thích hợp của nguyên liệu hoạt tính, như bột ca cao, hạt ca cao thô, ca cao nhão, dịch ca cao hoặc cà phê, được tạo ra bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này cùng với các thành phần thực phẩm khác. Nguyên liệu được tạo ra bằng cách sử dụng sáng chế này, có kích cỡ hạt rất nhỏ, có thể được sử dụng trực tiếp trong sản phẩm để uống mà không để lại cặn dư trong sản phẩm do kích cỡ hạt lớn. Ví dụ về sản phẩm này là ca cao để uống hoặc sôcôla để uống trong đó nguyên liệu ca cao có thể được nghiền với chất nền như, nhưng không giới hạn ở, đường, glucoza hoặc lactoza. Ngoài giải phóng hương vị tốt hơn, sản phẩm này có thể sử dụng trực tiếp sản phẩm tự nhiên trong khi các thực phẩm thông thường chỉ sử dụng các chất chiết tan trong nước. Ví dụ rõ ràng về sản phẩm này là sản phẩm cà phê. Cà phê dùng ngay là dạng thông dụng của sản phẩm này, nhưng nó được tạo ra bằng cách chiết hương vị từ hạt cà phê và sau đó chế biến nó thành bột tan được. Khi thực hiện việc này, một số hương vị phức hợp của cà phê bị biến mất. Để so sánh, cà phê được tạo ra từ hạt cà phê nghiền tạo ra đồ uống giàu hương vị hơn nhưng cần phải chế biến nhiều hơn và thường phải sử dụng các thiết bị đắt tiền. Một số loại cà phê sử dụng cà phê nghiền trực tiếp trong tách nhưng phương pháp này để lại lớp cặn đặc ở đáy tách. Nguyên liệu được sản xuất bằng phương pháp được đề xuất trong bản mô tả này sẽ khắc phục được các hạn chế trong tình trạng kỹ thuật này. Bằng cách tạo ra chế phẩm từ hạt cà phê, có thể có được hương vị đầy đủ và kích cỡ hạt nhỏ được tạo ra bởi sáng chế này tạo ra đồ uống trong đó các hạt được tạo huyền phù trong chất lỏng mà không tạo thành lớp cặn đặc. Ưu điểm khác của sáng chế này là nguyên liệu được tạo ra là bột khô mà sau đó có thể dễ dàng được đóng gói hoặc xử lý tiếp để tạo ra sản phẩm có thể bán được. Ưu điểm khác của sáng chế này là sản phẩm tự nhiên như cà phê được bao nang trong chất nền mang và do đó có các đặc tính xử lý bột

tốt hơn so với sản phẩm tự nhiên được nghiền riêng lẻ. Nguyên liệu như cà phê có thể được nghiền trong máy nghiền năng lượng cao để tạo ra các hạt có kích cỡ nhỏ, nhưng nguyên liệu sẽ dính và khó xử lý. Các kỹ thuật khác, như nghiền ướt, sẽ tốn kém hơn khi cần xử lý tiếp, như sấy phun, để tạo ra bột. Chất nền được ưu tiên để sử dụng trong quy trình nghiền theo khía cạnh này bao gồm, nhưng không giới hạn ở, lactoza, sucroza, fructoza, manitol, glucoza, xylitol, bột sữa, các chất rắn sữa khác và letixin. Theo một phương án, hạt theo sáng chế có kích cỡ bằng hoặc nhỏ hơn 20000 nm. Theo một phương án, hạt theo sáng chế có kích cỡ bằng hoặc nhỏ hơn 10000 nm.

Mặc dù phương pháp theo sáng chế có ứng dụng đặc biệt trong việc sản xuất nguyên liệu hoạt tính sinh học kém tan trong nước, nhưng phạm vi bảo hộ của sáng chế không bị giới hạn ở đó. Ví dụ, phương pháp theo sáng chế cho phép tạo ra nguyên liệu hoạt tính sinh học có khả năng hòa tan trong nước ở mức cao. Nguyên liệu này có thể có các ưu điểm so với các nguyên liệu thông thường theo cách, ví dụ, tác dụng điều trị nhanh hơn hoặc liều thấp hơn. Ngược lại, các kỹ thuật nghiền ướt sử dụng nước (hoặc các dung môi phân cực tương đương khác) là không thể sử dụng được cho nguyên liệu này, vì các hạt hòa tan đáng kể trong dung môi.

Các khía cạnh và các ưu điểm khác của sáng chế sẽ được người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này hiểu rõ từ phần mô tả sáng chế dưới đây.

Mô tả vắn tắt các hình vẽ

Fig.1A. Chế phẩm dạng bột và sự phân bố kích cỡ hạt của nguyên liệu được nghiền với phần trăm thể tích là 25% hoặc cao hơn, các ví dụ từ A đến S.

Fig.1B. Chế phẩm dạng bột và sự phân bố kích cỡ hạt của nguyên liệu được nghiền với phần trăm thể tích là 25% hoặc cao hơn, các ví dụ từ T đến AL.

Fig.1C. Chế phẩm dạng bột và sự phân bố kích cỡ hạt của nguyên liệu được nghiền với phần trăm thể tích là 25% hoặc cao hơn, các ví dụ từ AM đến AQ.

Fig.2A. Chế phẩm dạng bột và sự phân bố kích cỡ hạt của axit naproxen được nghiền trong manitol trong máy mài 1S loại ½ Galon, các ví dụ từ A đến M.

Fig.3A. Chế phẩm dạng bột và sự phân bố kích cỡ hạt của axit naproxen được

nghiên trong máy nghiền SPEX và sự phân bố kích cỡ hạt sau khi lọc, các ví dụ từ A đến L.

Mô tả chi tiết sáng chế

Tổng quát

Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này sẽ hiểu rõ rằng sáng chế được nêu trong bản mô tả này có thể có các thay đổi và cải biến khác với các phương án được mô tả cụ thể. Cần phải hiểu rằng sáng chế bao gồm tất cả các thay đổi và cải biến này. Sáng chế cũng bao gồm tất cả các bước, dấu hiệu, thành phần và nguyên liệu được nhắc đến hoặc được thể hiện trong bản mô tả này, ở dạng riêng lẻ hoặc ở dạng tổ hợp, và bất kỳ và tất cả các dạng tổ hợp của hai hoặc nhiều bước hoặc dấu hiệu bất kỳ.

Sáng chế không bị giới hạn ở phạm vi bởi các phương án cụ thể được nêu trong bản mô tả này, các phương án cụ thể này chỉ nhằm mục đích minh họa sáng chế. Các sản phẩm, chế phẩm và phương pháp tương đương về mặt chức năng rõ ràng là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế được nêu trong bản mô tả này.

Sáng chế được nêu trong bản mô tả này có thể bao gồm một hoặc nhiều khoảng giá trị (ví dụ, kích cỡ, nồng độ, v.v.). Khoảng giá trị sẽ được hiểu là bao gồm tất cả các giá trị nằm trong khoảng này, bao gồm cả các giá trị xác định khoảng này, và các giá trị lân cận khoảng này mà tạo ra kết quả giống hoặc về cơ bản giống với các giá trị mà lân cận trực tiếp với giá trị xác định ranh giới của khoảng này.

Toàn bộ phần bộc lộ của tất cả các tài liệu công bố (bao gồm patent, đơn sáng chế, bài báo chuyên đề, sổ tay phòng thí nghiệm, sách, hoặc các tài liệu khác) được trích dẫn trong bản mô tả này đều được đưa vào bản mô tả này bằng cách viện dẫn. Việc viện dẫn này không phải là thừa nhận rằng tài liệu tham khảo bất kỳ trong số các tài liệu tham khảo này tạo thành tình trạng kỹ thuật hoặc là một phần của kiến thức phổ biến chung của người làm việc trong lĩnh vực liên quan đến sáng chế này.

Trong bản mô tả này, trừ khi trong ngữ cảnh có yêu cầu theo cách khác, từ “chứa” hoặc các biến thể, như “có” hoặc “gồm có” sẽ được hiểu là chỉ việc bao gồm dấu hiệu hoặc nhóm dấu hiệu đã nêu, nhưng không loại trừ bất kỳ dấu hiệu hoặc nhóm dấu hiệu

khác nào. Cũng cần lưu ý rằng trong bản mô tả này, và đặc biệt là trong các yêu cầu bảo hộ và/hoặc các đoạn mô tả, các thuật ngữ như “chứa”, “được chứa”, “gồm có” và dạng tương tự có thể có nghĩa được quy định trong luật về sáng chế của Hoa Kỳ; ví dụ, chúng có thể có nghĩa là “bao gồm”, “được bao gồm”, “gồm”, và dạng tương tự.

“Lượng có tác dụng điều trị” trong bản mô tả này liên quan đến phương pháp điều trị và đặc biệt là liều lượng thuốc, có nghĩa là liều lượng tạo ra đáp ứng sinh lý đặc hiệu mà để thu được đáp ứng đó, thuốc cần được sử dụng cho số lượng đáng kể đối tượng cần điều trị. Cần nhấn mạnh rằng “lượng có tác dụng điều trị” được sử dụng cho đối tượng cụ thể trong trường hợp cụ thể sẽ không phải là luôn luôn hiệu quả trong điều trị các bệnh được nêu trong bản mô tả này, thậm chí mặc dù liều lượng này được cho là “lượng có tác dụng điều trị” bởi người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này. Cần phải hiểu thêm rằng liều lượng thuốc, trong các trường hợp cụ thể, được xác định dưới dạng liều dùng qua đường miệng, hoặc liên quan đến lượng thuốc đo được trong máu.

Thuật ngữ “ức chế” được định nghĩa là bao gồm các nghĩa được chấp nhận chung của nó bao gồm ngăn chặn, ngăn ngừa, hạn chế, và làm giảm, làm dừng, hoặc đảo ngược sự tiến triển hoặc độ nghiêm trọng, và tác động lên triệu chứng tạo thành. Như vậy, sáng chế bao gồm cả sử dụng trong dự phòng và sử dụng trong trị liệu y tế, khi thích hợp.

Thuật ngữ “nguyên liệu hoạt tính sinh học” được định nghĩa là hợp chất có hoạt tính sinh học hoặc chất chứa hợp chất có hoạt tính sinh học. Theo định nghĩa này, hợp chất thường được hiểu là thực thể hóa học riêng biệt trong đó công thức hoặc các công thức hóa học có thể được sử dụng để mô tả chất này. Các hợp chất này thường sẽ, nhưng không nhất thiết là phải, được nhận biết trong tài liệu kỹ thuật bằng hệ thống phân loại duy nhất, như số CAS. Một số hợp chất có thể có cấu trúc phức tạp hơn và có cấu trúc hóa học hỗn hợp. Đối với các hợp chất này, chúng có thể chỉ có công thức thực nghiệm hoặc được nhận diện một cách định tính. Hợp chất thường sẽ là nguyên liệu tinh khiết, mặc dù dự đoán rằng có tới 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90% của hợp chất là các tạp chất khác và dạng tương tự. Ví dụ về các hợp chất có hoạt tính sinh học là, nhưng không giới hạn ở, thuốc diệt nấm, thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ, thuốc xử lý hạt giống, dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh

đường, chế phẩm dược hỗ trợ dinh dưỡng, dược chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, chất phụ gia, thực phẩm và thành phần thực phẩm và dạng tương tự, dạng tương đồng và dẫn xuất bậc một của chúng. Chất chứa hợp chất có hoạt tính sinh học là chất bất kỳ mà có hợp chất có hoạt tính sinh học với vai trò là một trong số các thành phần của nó. Ví dụ về các chất chứa hợp chất có hoạt tính sinh học là, nhưng không giới hạn ở, sản phẩm và chế phẩm dược, sản phẩm và chế phẩm mỹ phẩm, sản phẩm và chế phẩm công nghiệp, sản phẩm và chế phẩm nông nghiệp, thực phẩm, hạt giống, ca cao và ca cao rắn, cà phê, thảo mộc, gia vị, các nguyên liệu thực vật khác, chất khoáng, sản phẩm động vật, vỏ và nguyên liệu xương khác.

Thuật ngữ bất kỳ trong số các thuật ngữ “hợp chất có hoạt tính sinh học”, “hoạt chất”, “nguyên liệu hoạt tính” sẽ có nghĩa giống nhau như nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Thuật ngữ “chất nền nghiền” được định nghĩa là chất trợ bất kỳ mà có thể hoặc được kết hợp và được nghiền cùng với nguyên liệu hoạt tính sinh học. Các thuật ngữ “chất nền nghiền đồng thời” và “chất nền” có thể được dùng thay thế với “chất nền nghiền”.

Kích cỡ hạt

Có rất nhiều kỹ thuật có thể được sử dụng để xác định đặc điểm cỡ hạt của nguyên liệu. Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này cũng hiểu rằng hầu hết các kỹ thuật này đều không đo kích cỡ hạt chính xác về mặt vật lý, như đo một vật nào đó bằng thước đo, mà đo hiện tượng vật lý mà có thể diễn giải được để thể hiện kích cỡ hạt. Như một phần của quá trình diễn giải này, cần đưa ra một số giả thiết để có thể thực hiện các phép tính toán học. Các giả thiết này mang lại kết quả như kích cỡ hạt hình cầu tương đương, hoặc bán kính thủy động lực.

Trong số các phương pháp khác nhau này, có hai phép đo được sử dụng phổ biến nhất. Kỹ thuật quang phổ tương quan photon (PCS: photon correlation spectroscopy), còn được gọi là ‘phân tán ánh sáng động’ (DLS: dynamic light scattering) được sử dụng phổ biến để đo các hạt có kích cỡ nhỏ hơn 10 micron. Thông thường, phép đo này đạt được bán kính thủy động lực tương đương, thường được thể hiện dưới dạng kích cỡ trung bình của sự phân bố theo số lượng. Phương pháp đo kích cỡ hạt phổ biến khác là nhiễu xạ laze,

được sử dụng phổ biến để đo kích cỡ hạt nằm trong khoảng từ 100 nm đến 2000 micron. Kỹ thuật này tính toán sự phân bố theo thể tích của các hạt hình cầu tương đương mà có thể được thể hiện bằng cách sử dụng các ký hiệu mô tả như kích cỡ hạt trung vị hoặc % số hạt có kích cỡ nhất định.

Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này nhận thấy rằng các kỹ thuật xác định đặc điểm khác nhau, như kỹ thuật quang phổ tương quan photon và nhiễu xạ laze, xác định các tính chất khác nhau của tập hợp các hạt. Kết quả là nhiều kỹ thuật sẽ đưa ra nhiều đáp án cho câu hỏi “kích cỡ hạt là gì”. Theo lý thuyết, có thể chuyển đổi và so sánh các thông số khác nhau mà mỗi kỹ thuật xác định được, tuy nhiên, đối với hệ hạt trong thế giới thực, điều này không thực hiện được. Kết quả là kích cỡ hạt được sử dụng để mô tả sáng chế này sẽ được nêu dưới dạng hai tập hợp giá trị khác nhau, mỗi tập hợp giá trị liên quan đến hai kỹ thuật xác định phổ biến này, sao cho có thể thực hiện các phép đo bằng một trong hai kỹ thuật này và sau đó được đánh giá dựa vào phần mô tả của sáng chế.

Đối với các phép đo được thực hiện bằng cách sử dụng thiết bị quang phổ tương quan photon, hoặc phương pháp tương đương đã biết trong lĩnh vực, thuật ngữ “kích cỡ hạt trung bình theo số lượng” được định nghĩa là đường kính hạt trung bình được xác định trên cơ sở số lượng.

Đối với các phép đo được thực hiện bằng cách sử dụng thiết bị nhiễu xạ laze, hoặc phương pháp tương đương đã biết trong lĩnh vực, thuật ngữ “kích cỡ hạt trung vị” được định nghĩa là đường kính hạt trung vị được xác định trên cơ sở thể tích hạt hình cầu tương đương. Khi thuật ngữ trung vị được sử dụng, cần phải hiểu là để mô tả kích cỡ hạt mà chia tập hợp hạt thành một nửa sao cho 50% của tập hợp này là lớn hơn hoặc nhỏ hơn kích cỡ này. Kích cỡ hạt trung vị thường được viết dưới dạng D50, D(0,50) hoặc D[0,5] hoặc dạng tương tự. Trong bản mô tả này, D50, D(0,50) hoặc D[0,5] hoặc dạng tương tự sẽ có nghĩa là ‘kích cỡ hạt trung vị’.

Thuật ngữ “Dx của sự phân bố kích cỡ hạt” chỉ phân vị thứ x của sự phân bố; do đó, D90 chỉ phân vị thứ 90, D95 chỉ phân vị thứ 95, v.v.. Lấy D90 làm ví dụ, số này có thể được viết dưới dạng D(0,90) hoặc D[0,9] hoặc tương tự. Liên quan đến kích cỡ hạt trung vị và Dx, chữ viết hoa D hoặc chữ viết thường d có thể thay thế lẫn nhau và có cùng

nghĩa. Cách được sử dụng phổ biến khác để mô tả sự phân bố kích cỡ hạt được xác định bằng phương pháp nhiễu xạ laze, hoặc phương pháp tương đương đã biết trong lĩnh vực, là mô tả con số % của sự phân bố mà nhỏ hơn hoặc lớn hơn một kích cỡ đã được ấn định. Thuật ngữ “tỷ lệ phần trăm nhỏ hơn” còn được viết dưới dạng “% <” được định nghĩa là tỷ lệ phần trăm, theo thể tích, của sự phân bố kích cỡ hạt mà nhỏ hơn kích cỡ đã được ấn định, ví dụ % < 1000 nm. Thuật ngữ “tỷ lệ phần trăm lớn hơn” còn được viết dưới dạng “% >” được định nghĩa là tỷ lệ phần trăm, theo thể tích, của sự phân bố kích cỡ hạt mà lớn hơn kích cỡ đã được ấn định, ví dụ % > 1000 nm.

Kích cỡ hạt được sử dụng để mô tả sáng chế này cần được hiểu là kích cỡ hạt được xác định tại hoặc ngay trước thời điểm sử dụng. Ví dụ, kích cỡ hạt được xác định tại thời điểm là 2 tháng sau khi nguyên liệu được nghiền theo sáng chế. Theo phương án được ưu tiên, kích cỡ hạt được xác định tại thời điểm được chọn từ nhóm bao gồm: 1 ngày sau khi nghiền, 2 ngày sau khi nghiền, 5 ngày sau khi nghiền, 1 tháng sau khi nghiền, 2 tháng sau khi nghiền, 3 tháng sau khi nghiền, 4 tháng sau khi nghiền, 5 tháng sau khi nghiền, 6 tháng sau khi nghiền, 1 năm sau khi nghiền, 2 năm sau khi nghiền, 5 năm sau khi nghiền.

Đối với nhiều nguyên liệu được xử lý bằng phương pháp theo sáng chế, có thể dễ dàng đo được kích cỡ hạt. Khi nguyên liệu hoạt tính có khả năng hòa tan trong nước kém và chất nền mà nó được nghiền trong đó có khả năng hòa tan trong nước tốt, bột có thể chỉ đơn giản là được phân tán trong dung môi dạng nước. Trong trường hợp này, chất nền hòa tan, để lại nguyên liệu hoạt tính phân tán trong dung môi. Huyền phù này sau đó có thể được xác định bằng các kỹ thuật như PCS hoặc nhiễu xạ laze.

Các phương pháp thích hợp để đo kích cỡ hạt chính xác khi nguyên liệu hoạt tính có khả năng hòa tan đáng kể trong môi trường dạng nước hoặc chất nền có khả năng hòa tan thấp trong chất phân tán nền nước được nêu dưới đây.

1. Trong trường hợp chất nền không tan như xenluloza vì tính thể cản trở việc xác định nguyên liệu hoạt tính, có thể sử dụng các kỹ thuật tách như lọc hoặc ly tâm để tách chất nền không tan ra khỏi các hạt nguyên liệu hoạt tính. Cũng cần đến các kỹ thuật phụ trợ khác để xác định xem liệu nguyên liệu hoạt tính bất kỳ có bị loại bỏ bởi kỹ thuật tách không để có thể cân nhắc đến vấn đề này.

2. Trong trường hợp nguyên liệu hoạt tính tan quá nhiều trong nước, có thể đánh giá các dung môi khác để đo kích cỡ hạt. Nếu có thể tìm được dung môi mà nguyên liệu hoạt tính kém tan trong đó, nhưng lại là dung môi tốt đối với chất nền, thì phép đo sẽ tương đối đơn giản. Nếu khó có thể tìm được dung môi như vậy, có thể có phương pháp khác để đo tổ hợp chất nền và nguyên liệu hoạt tính trong dung môi (như iso-octan) mà cả hai đều không tan trong đó. Sau đó, bột sẽ được đo trong dung môi khác mà trong đó nguyên liệu hoạt tính hòa tan còn chất nền thì không tan. Do đó, bằng cách đo kích cỡ hạt của chất nền và đo kích cỡ của chất nền và nguyên liệu hoạt tính cùng nhau, có thể biết được kích cỡ hạt của nguyên liệu hoạt tính.

3. Trong một số trường hợp, có thể sử dụng phép phân tích hình ảnh để thu được thông tin về sự phân bố kích cỡ hạt của nguyên liệu hoạt tính. Các kỹ thuật xác định hình ảnh thích hợp có thể bao gồm kính hiển vi điện tử truyền qua (TEM: transmission electron microscopy), kính hiển vi điện tử quét (SEM: scanning electron microscopy), kính hiển vi quang học và kính hiển vi đồng tụ. Ngoài các kỹ thuật tiêu chuẩn này, sẽ cần sử dụng song song một số kỹ thuật bổ sung để phân biệt các hạt chất nền và các hạt nguyên liệu hoạt tính. Tùy thuộc vào thành phần hóa học của nguyên liệu liên quan, các kỹ thuật có thể sử dụng được có thể là phân tích nguyên tố, quang phổ raman, quang phổ FTIR hoặc quang phổ huỳnh quang.

Các định nghĩa khác

Trong bản mô tả này, trừ khi trong ngữ cảnh có yêu cầu theo cách khác, cụm từ “nghiền khô” hoặc các biến thể, như “việc nghiền khô”, cần được hiểu là dùng để chỉ quá trình nghiền trong điều kiện ít nhất là không có mặt đáng kể các chất lỏng. Nếu chất lỏng có mặt, thì chúng sẽ có mặt với lượng sao cho các thành phần của sản phẩm nghiền vẫn giữ được các đặc tính của bột khô.

“Có thể chảy được” có nghĩa là bột có các đặc tính vật lý giúp cho nó thích hợp cho việc xử lý tiếp bằng cách sử dụng trang thiết bị điển hình được sử dụng trong sản xuất dược phẩm và chế phẩm.

Các định nghĩa khác cho các thuật ngữ chọn lọc trong bản mô tả này có thể được tìm thấy trong phần “Mô tả chi tiết sáng chế” và được sử dụng trong suốt bản mô tả này.

Trừ khi được định nghĩa theo cách khác, tất cả các thuật ngữ khoa học và kỹ thuật khác trong bản mô tả này có nghĩa giống như thường được hiểu bởi người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực của sáng chế.

Thuật ngữ “có thể nghiền được” có nghĩa là chất nền nghiền có khả năng bị phân rã về mặt vật lý trong điều kiện nghiền khô của phương pháp theo sáng chế. Theo một phương án của sáng chế, chất nền nghiền đã nghiền có kích cỡ hạt tương đương với nguyên liệu hoạt tính sinh học. Theo phương án khác của sáng chế, kích cỡ hạt của chất nền được làm giảm đáng kể nhưng không nhỏ như nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Các định nghĩa khác của thuật ngữ chọn lọc trong bản mô tả này có thể được tìm thấy trong phần “Mô tả chi tiết sáng chế” và được sử dụng trong suốt bản mô tả này. Trừ khi được định nghĩa theo cách khác, tất cả các thuật ngữ khoa học và kỹ thuật khác trong bản mô tả này có nghĩa giống như thường được hiểu đối với người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực của sáng chế.

Chi tiết

Theo một phương án, sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm, bao gồm các bước: nghiền khô nguyên liệu hoạt tính sinh học rắn và chất nền nghiền có thể nghiền được trong máy nghiền chứa các vật thể nghiền, trong khoảng thời gian đủ để tạo ra các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học phân tán trong nguyên liệu nghiền đã nghiền ít nhất một phần, trong đó chế phẩm được tạo ra bằng phương pháp này chứa các hạt hợp chất có hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc lớn hơn 25% thể tích.

Sau đó, hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính và chất nền có thể được tách ra khỏi các vật thể nghiền và được lấy ra khỏi máy nghiền.

Theo một khía cạnh, hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính và chất nền sau đó được xử lý tiếp. Theo khía cạnh khác, chất nền nghiền được tách ra khỏi các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học. Theo khía cạnh khác, ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học dạng hạt.

Các vật thể nghiền về cơ bản có tính chống chịu nứt vỡ và ăn mòn trong quy trình nghiền khô. Lượng chất nền nghiền so với lượng nguyên liệu hoạt tính sinh học ở dạng

hạt, và mức độ nghiền của chất nền nghiền, là đủ để ngăn chặn sự tái kết tụ của các hạt nguyên liệu hoạt tính.

Sáng chế còn đề xuất nguyên liệu hoạt tính sinh học được sản xuất bằng phương pháp nêu trên, thuốc được sản xuất bằng cách sử dụng nguyên liệu hoạt tính sinh học này và phương pháp điều trị động vật, kể cả người, bằng cách sử dụng lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học dưới dạng thuốc này.

Tăng tỷ lượng theo thể tích

Sáng chế đề cập đến một phát hiện bất ngờ là các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được tạo ra bằng quy trình nghiền khô trong đó chế phẩm được tạo ra bằng phương pháp này chứa các hạt hợp chất có hoạt tính sinh học với tỷ lượng theo thể tích bằng hoặc lớn hơn 25% thể tích. Theo khía cạnh bất ngờ, kích cỡ hạt được tạo ra bằng quy trình này bằng hoặc nhỏ hơn 2000 nm. Theo khía cạnh bất ngờ khác, kích cỡ hạt được tạo ra bằng quy trình này bằng hoặc nhỏ hơn 1000 nm. Điều này có thể mang lại một quy trình có hiệu quả hơn và tiết kiệm chi phí hơn.

Cải thiện profin hòa tan

Quy trình này tạo ra nguyên liệu hoạt tính sinh học có profin hòa tan cải thiện. Profin hòa tan cải thiện có các ưu điểm đáng kể bao gồm sự cải thiện độ sinh khả dụng của nguyên liệu hoạt tính sinh học *in vivo*. Tốt hơn là profin hòa tan cải thiện là quan sát thấy *in vitro*. Theo cách khác, profin hòa tan cải thiện là quan sát thấy *in vivo* bằng cách quan sát thấy profin độ sinh khả dụng cải thiện. Các phương pháp tiêu chuẩn để xác định profin hòa tan của nguyên liệu *in vitro* là có sẵn trong tình trạng kỹ thuật. Phương pháp thích hợp để xác định profin hòa tan cải thiện *in vitro* có thể bao gồm việc xác định nồng độ của nguyên liệu mẫu trong dung dịch trong một khoảng thời gian và so sánh các kết quả thu được từ nguyên liệu mẫu với mẫu đối chứng. Việc quan sát thấy rằng đạt được nồng độ dung dịch cực đại đối với nguyên liệu mẫu trong khoảng thời gian ngắn hơn so với mẫu đối chứng sẽ thể hiện (giả sử rằng nó có ý nghĩa thống kê) rằng nguyên liệu mẫu có profin hòa tan cải thiện. Mẫu cần đo được định nghĩa trong bản mô tả này là hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học với chất nền nghiền và/hoặc các chất phụ gia khác được xử lý bằng quy trình theo sáng chế được nêu trong bản mô tả này. Trong bản mô tả

này, mẫu đối chứng được định nghĩa là hỗn hợp vật lý (không được xử lý bằng quy trình được nêu trong sáng chế này) của các thành phần trong mẫu cần đo với cùng tỷ lệ tương đối của hoạt chất, chất nền và/hoặc chất phụ gia như mẫu cần đo. Với mục đích thử nghiệm độ hòa tan, dạng chế phẩm nguyên mẫu của mẫu cần đo cũng có thể được sử dụng. Trong trường hợp này, mẫu đối chứng sẽ được bào chế theo cùng cách thức như nhau. Các phương pháp tiêu chuẩn để xác định profin hòa tan cải thiện của nguyên liệu *in vivo* là có sẵn trong tình trạng kỹ thuật. Phương pháp thích hợp để xác định profin hòa tan cải thiện ở người có thể là sau khi đưa liều vào cơ thể để đo tốc độ hấp thụ nguyên liệu hoạt tính bằng cách đo nồng độ trong huyết tương của hợp chất mẫu trong một khoảng thời gian và so sánh các kết quả thu được từ hợp chất mẫu với đối chứng. Việc quan sát thấy rằng đạt được nồng độ hợp chất mẫu cực đại trong huyết tương trong thời gian ngắn hơn so với đối chứng sẽ thể hiện (giả sử rằng nó có ý nghĩa thống kê) rằng hợp chất mẫu có độ sinh khả dụng cải thiện và profin hòa tan cải thiện. Tốt hơn là profin hòa tan cải thiện là quan sát thấy ở độ pH liên quan trong đường dạ dày-ruột non khi được quan sát *in vitro*. Tốt hơn là profin hòa tan cải thiện là quan sát thấy ở độ pH thuận lợi cho việc thể hiện sự cải thiện về độ hòa tan khi so sánh mẫu cần đo với hợp chất đối chứng. Các phương pháp thích hợp để định lượng nồng độ của hợp chất trong mẫu *in vitro* hoặc mẫu *in vivo* là có sẵn trong tình trạng kỹ thuật. Các phương pháp thích hợp có thể bao gồm sử dụng quang phổ hoặc đánh dấu đồng vị phóng xạ. Theo một phương án được ưu tiên, phương pháp định lượng độ hòa tan được xác định trong dung dịch có độ pH được chọn từ nhóm bao gồm: độ pH = 1, độ pH = 2, độ pH = 3, độ pH = 4, độ pH = 5, độ pH = 6, độ pH = 7, độ pH = 7,3, độ pH = 7,4, độ pH = 8, độ pH = 9, độ pH = 10, độ pH = 11, độ pH = 12, độ pH = 13, độ pH = 14 hoặc độ pH với 0,5 đơn vị pH của độ pH bất kỳ trong nhóm này.

Profin độ kết tinh

Các phương pháp xác định profin độ kết tinh của nguyên liệu hoạt tính sinh học là có sẵn trong tình trạng kỹ thuật. Các phương pháp thích hợp có thể bao gồm nhiễu xạ tia X, phép đo nhiệt lượng bằng tia quét vi phân, quang phổ IR hoặc raman.

Profin độ vô định hình

Các phương pháp xác định hàm lượng vô định hình của nguyên liệu hoạt tính sinh học là có sẵn trong tình trạng kỹ thuật. Các phương pháp thích hợp có thể bao gồm nhiễu xạ tia X, phép đo nhiệt lượng bằng tia quét vi phân, quang phổ IR hoặc raman.

Chất nền nghiền

Như sẽ được mô tả sau đây, việc lựa chọn chất nền nghiền thích hợp mang lại các ứng dụng đặc biệt có lợi của phương pháp theo sáng chế.

Một ứng dụng rất có lợi của phương pháp theo sáng chế là việc sử dụng chất nền nghiền tan trong nước kết hợp với nguyên liệu hoạt tính sinh học kém tan trong nước. Việc này mang lại ít nhất hai ưu điểm. Ưu điểm thứ nhất là khi bột chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học được cho vào nước – như việc tiêu hóa bột dưới dạng một phần của thuốc dùng qua đường miệng - chất nền sẽ hòa tan, giải phóng nguyên liệu hoạt tính dạng hạt để có diện tích bề mặt cực đại tiếp xúc với dung dịch, do đó cho phép hòa tan hoạt chất nhanh chóng. Ưu điểm chính thứ hai là khả năng, nếu cần, loại bỏ hoặc loại bỏ một phần chất nền trước khi tiếp tục xử lý hoặc bào chế.

Ứng dụng có lợi khác của phương pháp theo sáng chế là việc sử dụng chất nền nghiền không tan trong nước, đặc biệt là trong lĩnh vực sử dụng trong nông nghiệp, khi nguyên liệu hoạt tính sinh học như thuốc diệt nấm được cung cấp phổ biến dưới dạng bột khô hoặc huyền phù. Sự có mặt của chất nền không tan trong nước sẽ tạo ra lợi ích như khả năng chịu mưa tăng.

Không bị giới hạn bởi lý thuyết, việc làm phân rã về mặt vật lý (bao gồm, nhưng không giới hạn ở, làm giảm kích cỡ hạt) đối với chất nền nghiền có thể nghiền được được tin là đem lại ưu điểm cho sáng chế, bằng cách hoạt động như một chất pha loãng có hiệu quả hơn so với chất nền nghiền có kích cỡ hạt lớn hơn.

Một lần nữa, như sẽ được mô tả sau đây, một khía cạnh rất có lợi của sáng chế là một số chất nền nghiền nhất định thích hợp để sử dụng trong phương pháp theo sáng chế cũng thích hợp để sử dụng trong thuốc. Sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất thuốc trộn lẫn cả nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, hoặc trong một số trường hợp là nguyên liệu hoạt tính sinh học và một phần chất nền nghiền, thuốc được sản xuất theo

phương pháp này, và phương pháp điều trị động vật, kể cả người, bằng cách sử dụng lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học dưới dạng thuốc này.

Tương tự, như sẽ được mô tả sau đây, một khía cạnh rất có lợi của sáng chế là một số chất nền nghiền nhất định thích hợp để sử dụng trong phương pháp theo sáng chế cũng thích hợp để sử dụng trong chất mang dùng cho hóa chất nông nghiệp, như thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt nấm hoặc thuốc diệt cỏ. Sáng chế đề xuất phương pháp sản xuất chế phẩm hóa nông trộn lẫn cả nguyên liệu hoạt tính sinh học ở dạng hạt và chất nền nghiền, hoặc trong một số trường hợp là nguyên liệu hoạt tính sinh học và một phần chất nền nghiền, và chế phẩm hóa nông được sản xuất theo phương pháp này. Thuốc có thể chỉ bao gồm nguyên liệu hoạt tính sinh học cùng với chất nền nghiền đã nghiền, hoặc tốt hơn nữa là nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền đã nghiền có thể được kết hợp với một hoặc nhiều chất mang được dùng, và tá dược mong muốn bất kỳ hoặc các chất tương tự khác được sử dụng phổ biến trong sản xuất thuốc.

Tương tự, chế phẩm hóa nông có thể chỉ bao gồm nguyên liệu hoạt tính sinh học cùng với chất nền nghiền đã nghiền, hoặc tốt hơn nữa là nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền đã nghiền có thể được kết hợp với một hoặc nhiều chất mang, và tá dược mong muốn bất kỳ hoặc các chất tương tự khác được sử dụng phổ biến trong sản xuất chế phẩm hóa nông.

Theo một phương án cụ thể của sáng chế, chất nền nghiền cũng thích hợp để sử dụng trong thuốc và cũng có thể dễ dàng tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học bằng các phương pháp không phụ thuộc vào kích cỡ hạt. Chất nền nghiền này được mô tả chi tiết hơn dưới đây. Chất nền nghiền này rất có lợi ở chỗ chúng mang lại độ linh hoạt đáng kể đến mức độ mà chất nền nghiền có thể được trộn lẫn với nguyên liệu hoạt tính sinh học để làm thành thuốc.

Theo phương án được ưu tiên ở mức cao, chất nền nghiền cứng hơn nguyên liệu hoạt tính sinh học, và do đó có khả năng làm giảm kích cỡ hạt của nguyên liệu hoạt tính trong điều kiện nghiền khô theo sáng chế. Một lần nữa, không bị giới hạn bởi lý thuyết, trong các trường hợp này, chất nền nghiền có thể nghiền được được tin là đem lại ưu điểm cho sáng chế thông qua cách thứ hai, trong đó các hạt chất nền nghiền nhỏ hơn được tạo

ra trong điều kiện nghiền khô cho phép tương tác mạnh hơn với nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Lượng chất nền nghiền so với lượng nguyên liệu hoạt tính sinh học, và mức độ phân rã về mặt vật lý của chất nền nghiền, là đủ để cải thiện hoặc ngăn chặn sự tái kết tụ của các hạt nguyên liệu hoạt tính. Tốt hơn là lượng chất nền nghiền so với lượng nguyên liệu hoạt tính sinh học, và mức độ phân rã về mặt vật lý của chất nền nghiền, là đủ để ngăn chặn sự tái kết tụ của các hạt nguyên liệu hoạt tính ở dạng hạt nano.

Chất nền nghiền thường được chọn sao cho không có khả năng phản ứng hóa học với nguyên liệu hoạt tính sinh học trong điều kiện nghiền theo sáng chế, trừ khi, ví dụ, chất nền được cố ý chọn để thực hiện phản ứng cơ-hóa. Phản ứng này có thể là sự chuyển hóa axit hoặc bazơ tự do thành muối hoặc ngược lại.

Như nêu trên, phương pháp theo sáng chế đòi hỏi chất nền nghiền phải được nghiền cùng với nguyên liệu hoạt tính sinh học; tức là, chất nền nghiền sẽ phân rã về mặt vật lý trong điều kiện nghiền khô theo sáng chế để tạo điều kiện thuận lợi cho việc tạo thành và duy trì các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học có kích cỡ hạt giảm. Mức độ phân rã chính xác cần thiết sẽ phụ thuộc vào một số tính chất nhất định của chất nền nghiền và nguyên liệu hoạt tính sinh học, tỷ lệ giữa nguyên liệu hoạt tính sinh học với chất nền nghiền, và sự phân bố kích cỡ hạt của các hạt chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Các tính chất vật lý của chất nền nghiền cần có để đạt được sự phân rã cần thiết phụ thuộc vào điều kiện nghiền chính xác. Ví dụ, chất nền nghiền cứng hơn có thể phân rã đến mức độ thích hợp với điều kiện nó được đưa vào điều kiện nghiền khô mạnh mẽ hơn.

Các tính chất vật lý của chất nền nghiền liên quan đến mức độ phân rã của chất trong điều kiện nghiền khô bao gồm độ cứng, tính dễ vỡ, được đo bằng các chỉ số như độ cứng, độ bền nứt vỡ và độ giòn.

Thường mong muốn là nguyên liệu hoạt tính sinh học có độ cứng thấp (thường là độ cứng Mohs nhỏ hơn 7) để đảm bảo là hạt nứt vỡ trong quá trình xử lý, sao cho các vi cấu trúc hỗn hợp phát triển trong quá trình nghiền. Tốt hơn là độ cứng nhỏ hơn 3 khi được xác định bằng cách sử dụng thang độ cứng Mohs.

Tốt hơn là chất nền nghiền có tính mài mòn thấp. Tính mài mòn thấp được mong muốn để giảm thiểu việc gây nhiễm tạp hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học trong chất nền nghiền bởi các vật thể nghiền và/hoặc buồng nghiền của máy nghiền môi trường. Có thể thu được chỉ số gián tiếp của tính mài mòn bằng cách đo mức tạp chất bất nguồn từ việc nghiền.

Tốt hơn là chất nền nghiền có xu hướng kết tụ thấp trong quá trình nghiền khô. Mặc dù khó định lượng xu hướng kết tụ trong quá trình nghiền một cách khách quan, nhưng có thể thu được giá trị chủ quan bằng cách quan sát mức độ “đóng bánh” của chất nền nghiền trên các vật thể nghiền và buồng nghiền của máy nghiền môi trường khi quy trình nghiền khô diễn ra.

Chất nền nghiền có thể là chất vô cơ hoặc hữu cơ.

Theo một phương án, chất nền nghiền được chọn từ các chất sau đây, dưới dạng chất đơn lẻ hoặc tổ hợp của hai hoặc nhiều chất: polyol (rượu đường), ví dụ (nhưng không giới hạn ở) manitol, sorbitol, isomalt, xylitol, maltitol, lactitol, erythritol, arabitol, ribitol, monosacarit, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) glucoza, fructoza, mannoza, galactoza, disacarit và trisacarit, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) lactoza khan, lactoza monohydrat, sucroza, maltoza, trehaloza, polysacarit, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) maltodextrin, dextrin, inulin, dextrat, polydextroza, các hydrat cacbon khác, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) tinh bột, bột mỳ, bột ngô, bột gạo, tinh bột gạo, bột sắn, tinh bột sắn, bột khoai tây, tinh bột khoai tây, các bột và tinh bột khác, bột đậu nành mịn, bột đậu nành thô hoặc các sản phẩm đậu nành khác, xenluloza, xenluloza vi tinh thể, các tá dược được trộn lẫn trên cơ sở xenluloza vi tinh thể, tá dược biến tính hóa học như tinh bột được gelatin hóa sơ bộ (hoặc một phần), xenluloza biến tính như HPMC, CMC, HPC, lớp bao polyme tan ở ruột như hypromeloza phthalat, xenluloza axetat phthalat (Aquacoat®), polyvinyl axetat phthalat (Sureteric®), hypromeloza axetat suxinat (AQOAT®), và polmetacrylat (Eudragit® và Acryl-EZE®), sản phẩm sữa, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) bột sữa, bột sữa không kem, các chất rắn sữa và dẫn xuất khác, tá dược chức năng khác, axit hữu cơ, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) axit xitric, axit tartric, axit malic, axit maleic, axit fumaric, axit ascorbic, axit suxinic, muối liên hợp của axit hữu cơ, ví dụ (nhưng không

giới hạn ở) natri xitrat, natri tartrat, natri malat, natri ascorbat, kali xitrat, kali tartrat, kali malat, kali ascorbat, chất vô cơ như natri cacbonat, kali cacbonat, magie cacbonat, natri bicarbonat, kali bicarbonat và canxi cacbonat, điaxit canxi phosphat, triaxit canxi phosphat, natri sulfat, natri clorua, natri metabisulphit, natri thiosulfat, amoni clorua, muối Glauber, amoni cacbonat, natri bisulfat, magie sulfat, phèn kali, kali clorua, natri hydro sulfat, natri hydroxit, hydroxit tinh thể, hydro cacbonat, hydro cacbonat của kim loại kiềm được dùng như, nhưng không giới hạn ở, natri, kali, lithi, canxi và bari, muối amoni (hoặc muối của amin dễ bay hơi), ví dụ (nhưng không giới hạn ở) amoni clorua, metylamin hydroclorua, amoni bromua, các chất vô cơ khác, ví dụ (nhưng không giới hạn ở), silic oxit nhiệt, đá phấn, mica, silic oxit, nhôm oxit, titan đioxit, đá talc, cao lanh, bentonit, hectorit, magie trisilicat, sét hoặc dẫn xuất sét khác hoặc nhôm silicat, chất hoạt động bề mặt, ví dụ (nhưng không giới hạn ở) natri lauryl sulfat, natri stearyl sulfat, natri xetyl sulfat, natri xetostearyl sulfat, natri đocusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, glyxeryl monostearat, glyxerol distearat glyxeryl palmitostearat, glyxeryl behenat, glyxeryl caprylat, glyxeryl oleat, benzalkoni clorua, CTAB, CTAC, xetrimin, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, poloxame 407, poloxame 338, poloxame 407, ete stearyl polyoxyl 2, ete stearyl polyoxyl 100, ete stearyl polyoxyl 20, ete stearyl polyoxyl 10, ete xetyl polyoxyl 20, polysorbat 20, polysorbat 40, polysorbat 60, polysorbat 61, polysorbat 65, polysorbat 80, dầu thầu dầu polyoxyl 35, dầu thầu dầu polyoxyl 40, dầu thầu dầu polyoxyl 60, dầu thầu dầu polyoxyl 100, dầu thầu dầu polyoxyl 200, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 40, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 60, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 100, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 200, rượu xetostearyl, macrogel 15 hydroxystearat, sorbitan monopalmitat, sorbitan monostearat, sorbitan trioleat, sucroza palmitat, sucroza stearat, sucroza distearat, sucroza laurat, axit glycocholic, natri glycholat, axit cholic, natri cholat, natri deoxycholat, axit deoxycholic, natri taurocholat, axit taurocholic, natri taurodeoxycholat, axit taurodeoxycholic, lexitin đậu tương, phosphatidylcholin, phosphatidyletanolamin, phosphatidylserin, phosphatidylinositol, PEG4000, PEG6000, PEG8000, PEG10000, PEG20000, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat, canxi đodexylbenzen sulfonat, natri

đodexylbenzen sulfonat, điiisopropyl naphtaenesulphonat, erythritol đistearat, chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formalđehyt, nonylphenol etoxylat (poe-30), tristyrylphenol etoxylat, polyoxyetylen (15) talowalkylamin, natri alkyl naphtalen sulfonat, chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat, natri alkylbenzen sulfonat, natri isopropyl naphtalen sulfonat, natri metyl naphtalen formalđehyt sulfonat, natri n-butyl naphtalen sulfonat, etoxylat rượu tridexyl (poe-18), trietanolamin isodecanol phosphat este, trietanolamin tristyrylphosphat este, tristyrylphenol etoxylat sulfat, bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin.

Theo phương án được ưu tiên, chất nền nghiền là chất nền được xem là GRAS (nhìn chung được coi là an toàn) bởi người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực dược học.

Theo khía cạnh được ưu tiên khác, tổ hợp của hai hoặc nhiều chất nền thích hợp, như các chất nền được liệt kê ở trên, có thể được sử dụng làm chất nền nghiền để đem lại các tính chất được cải thiện như giảm đóng bánh, và cải thiện tốt hơn việc làm giảm kích cỡ hạt. Các chất nền kết hợp cũng có thể có lợi khi các chất nền có khả năng hòa tan khác nhau, cho phép loại bỏ hoặc loại bỏ một phần của một chất nền, trong khi giữ lại chất nền còn lại hoặc một phần của chất nền còn lại để bao nang hoặc bao nang một phần nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Khía cạnh được ưu tiên ở mức độ cao khác của phương pháp theo sáng chế là việc sử dụng chất trợ nghiền thích hợp trong chất nền để cải thiện hiệu quả nghiền. Các cải thiện về hiệu quả nghiền là các cải thiện như, nhưng không giới hạn ở, giảm đóng bánh hoặc thu được nhiều bột hơn từ máy nghiền. Ví dụ về chất trợ nghiền thích hợp bao gồm: chất hoạt động bề mặt, polyme và chất hữu cơ như silic oxit (bao gồm silic oxit keo), nhôm silicat và sét.

Có nhiều chất hoạt động bề mặt có thể được dùng làm chất trợ nghiền thích hợp. Dạng được ưu tiên ở mức cao là nếu chất hoạt động bề mặt ở dạng rắn, hoặc có thể được tạo thành ở dạng rắn. Tốt hơn là chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: polyoxyetylen alkyl ete, polyoxyetylen stearat, polyetylen glycol (PEG), poloxame, poloxamin, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở sarcosin, polysorbat, rượu béo, alkyl và aryl sulfat, alkyl và aryl polyete sulfonat và các chất hoạt động bề mặt sulfat khác, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở trimetyl amoni, lexitin và các phospholipit khác, muối mật, dẫn

xuất dầu thầu dầu polyoxyetylen, este axit béo polyoxyetylen sorbitan, este axit béo sorbitan, este axit béo sucroza, alkyl glucopyranosit, alkyl maltopyranosit, este axit béo glyxerol, axit alkyl benzen sulphonic, axit alkyl ete carboxylic, alkyl và aryl phosphat este, alkyl và aryl sulphat este, axit alkyl và aryl sulphonic, alkyl phenol phosphat este, alkyl phenol sulphat este, alkyl và aryl phosphat, alkyl polysacarit, alkylamin etoxylat, chất ngưng tụ alkyl-naphtalen sulphonat formaldehyt, sulfosuxinat, lignosulfonat, etoxylat rượu xeto-oleyl, naphtalen sulphonat đã được ngưng tụ, dialkyl và alkyl naphtalen sulphonat, di-alkyl sulphosuxinat, nonylphenol đã được etoxy hóa, etylen glycol este, alkoxyat rượu béo, talowalkylamin đã được hydro hóa, mono-alkyl sulphosuxinamat, nonyl phenol etoxylat, natri oleyl N-metyl taurat, talowalkylamin, axit dodecylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh. Tốt hơn là chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: natri lauryl sulfat, natri stearyl sulfat, natri xetyl sulfat, natri xetostearyl sulfat, natri đocusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, glyxeryl monostearat, glyxerol distearat glyxeryl palmitostearat, glyxeryl behenat, glyxeryl caprylat, glyxeryl oleat, benzalkoni clorua, CTAB, CTAC, xetrimet, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, poloxame 407, poloxame 338, poloxame 407, ete stearyl polyoxyl 2, ete stearyl polyoxyl 100, ete stearyl polyoxyl 20, ete stearyl polyoxyl 10, ete xetyl polyoxyl 20, polysorbat 20, polysorbat 40, polysorbat 60, polysorbat 61, polysorbat 65, polysorbat 80, dầu thầu dầu polyoxyl 35, dầu thầu dầu polyoxyl 40, dầu thầu dầu polyoxyl 60, dầu thầu dầu polyoxyl 100, dầu thầu dầu polyoxyl 200, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 40, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 60, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 100, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 200, rượu xetostearyl, macrogel 15 hydroxystearat, sorbitan monopalmitat, sorbitan monostearat, sorbitan trioleat, sucroza palmitat, sucroza stearat, sucroza distearat, sucroza laurat, axit glycocholic, natri glycholat, axit cholic, natri cholat, natri deoxycholat, axit deoxycholic, natri taurocholat, axit taurocholic, natri taurodeoxycholat, axit taurodeoxycholic, lexitin đậu tương, phosphatidylcholin, phosphatidyletanolamin, phosphatidylserin, phosphatidylinositol, PEG4000, PEG6000, PEG8000, PEG10000, PEG20000, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat, canxi dodecylbenzen sulfonat, natri dodecylbenzen sulfonat,

diisopropyl naphtalenesulphonat, erythritol distearat, chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt, nonylphenol etoxylat (poe-30), tristyrylphenol etoxylat, polyoxyetylen (15) talowalkylamin, natri alkyl naphtalen sulfonat, chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat, natri alkylbenzen sulfonat, natri isopropyl naphtalen sulfonat, natri metyl naphtalen formaldehyt sulfonat, natri n-butyl naphtalen sulfonat, etoxylat rượu tridexyl (poe-18), trietanolamin isodecanol phosphat este, trietanolamin tristyrylphosphat este, tristyrylphenol etoxylat sulfat, bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin.

Tốt hơn là polyme được chọn từ danh sách bao gồm: polyvinylpyrrolidon (PVP), rượu polyvinyl, polyme trên cơ sở axit acrylic và copolyme của axit acrylic.

Tốt hơn là chất trợ nghiền có nồng độ được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 0,1 đến 10% trọng lượng, từ 0,1 đến 5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2,5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2% trọng lượng, từ 0,1 đến 1% trọng lượng, từ 0,5 đến 5% trọng lượng, từ 0,5 đến 3% trọng lượng, từ 0,5 đến 2% trọng lượng, từ 0,5 đến 1,5% trọng lượng, từ 0,5 đến 1% trọng lượng, từ 0,75 đến 1,25% trọng lượng, từ 0,75 đến 1% trọng lượng và 1% trọng lượng.

Vật thể nghiền

Trong phương pháp theo sáng chế, các vật thể nghiền tốt hơn là trơ về mặt hóa học và cứng. Trong bản mô tả này, thuật ngữ "trơ về mặt hóa học" có nghĩa là các vật thể nghiền không phản ứng hóa học với nguyên liệu hoạt tính sinh học hoặc chất nền nghiền.

Như nêu trên, các vật thể nghiền về cơ bản có tính chống chịu nứt vỡ và ăn mòn trong quy trình nghiền.

Tốt hơn là các vật thể nghiền được cung cấp ở dạng các vật thể mà có thể có hình dạng bất kỳ trong số các hình dạng đều, tròn nhẵn, bề mặt phẳng hoặc cong, và không có các gờ nổi hoặc sắc. Ví dụ, các vật thể nghiền thích hợp có thể là ở dạng các khối có hình elipxoit, hình trứng, hình cầu hoặc hình trụ thẳng. Tốt hơn là các vật thể nghiền được cung cấp ở dạng gồm một hoặc nhiều hạt, bi, khối cầu, que, khối trụ thẳng, trống hoặc khối trụ thẳng có đáy hình cầu (tức là khối trụ thẳng có đáy hình bán cầu có bán kính giống như khối trụ).

Tùy thuộc vào bản chất của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, các vật thể môi trường nghiền tốt hơn là có đường kính hạt trung bình hữu hiệu (tức là "kích cỡ hạt") nằm trong khoảng từ khoảng 0,1 đến 30 mm, tốt hơn nữa là nằm trong khoảng từ khoảng 1 đến khoảng 15 mm, tốt hơn nữa là nằm trong khoảng từ khoảng 3 đến 10 mm.

Các vật thể nghiền có thể bao gồm các chất khác nhau như gốm, thủy tinh, kim loại hoặc chế phẩm polyme, ở dạng hạt. Các vật thể nghiền kim loại thích hợp thường có hình cầu và thường có độ cứng tốt (tức là RHC 60-70), tròn, có tính chịu mòn cao và sự phân bố kích cỡ hẹp và có thể bao gồm, ví dụ, bi được chế tạo từ thép crom loại 52100, thép không gỉ loại 316 hoặc 440C hoặc thép có lượng cacbon cao loại 1065.

Gốm được ưu tiên, ví dụ, có thể được chọn từ nhiều loại gốm tốt hơn là có độ cứng và tính chống chịu nứt vỡ đủ để đảm bảo cho chúng tránh bị vỡ hoặc nghiền nát trong quá trình nghiền và cũng có tỷ trọng đủ cao. Tỷ trọng thích hợp đối với môi trường nghiền có thể nằm trong khoảng từ khoảng 1 đến 15 g/cm³, tốt hơn là từ khoảng 1 đến 8 g/cm³. Gốm được ưu tiên có thể được chọn từ steatit, nhôm oxit, zircon oxit, zircon oxit-silic oxit, zircon oxit đã được làm ổn định bằng ytri oxit, zircon oxit đã được làm ổn định bằng magie oxit, silic nitrua, silic cacbua, vonfam cacbua đã được làm ổn định bằng coban, và dạng tương tự, cũng như hỗn hợp của chúng.

Môi trường nghiền thủy tinh được ưu tiên có hình cầu (ví dụ hạt), có sự phân bố kích cỡ hẹp, bền, và bao gồm, ví dụ, thủy tinh natri canxi không chứa chì và thủy tinh bo silicat. Môi trường nghiền dạng polyme tốt hơn là về cơ bản có hình cầu và có thể được chọn từ nhiều nhựa polyme có độ cứng và tính dễ vỡ đủ để đảm bảo cho chúng tránh bị vỡ hoặc nghiền nát trong quá trình nghiền, độ chịu mài đủ để giảm thiểu sự mài mòn làm nhiễm tạp sản phẩm, và không chứa các tạp chất như kim loại, dung môi và monome dư.

Nhựa polyme được ưu tiên, ví dụ, có thể được chọn từ polystyren liên kết ngang, như polystyren liên kết ngang với divinylbenzen, styren copolyme, polyacrylat như polymethylmetacrylat, polycarbonat, polyaxetal, vinyl clorua polyme và copolyme, polyuretan, polyamit, polyetylen tỷ trọng cao, polypropylen, và dạng tương tự. Việc sử dụng môi trường nghiền dạng polyme để nghiền vụn nguyên liệu đến kích cỡ hạt rất nhỏ (ngược lại với quá trình tổng hợp cơ-hóa) được bộc lộ, ví dụ, trong patent Mỹ 5,478,705

và 5,500,331. Nhựa polyme thường có thể có tỷ trọng nằm trong khoảng từ khoảng 0,8 đến 3,0 g/cm³. Nhựa polyme có tỷ trọng cao hơn được ưu tiên. Theo cách khác, môi trường nghiền có thể là các hạt hỗn hợp chứa các hạt lõi đặc có nhựa polyme bám dính trên đó. Các hạt lõi có thể được chọn từ các chất đã biết và có thể dùng làm môi trường nghiền, ví dụ, thủy tinh, nhôm oxit, zircon oxit-silic oxit, zircon oxit, thép không gỉ, và dạng tương tự. Các thành phần lõi được ưu tiên có tỷ trọng lớn hơn khoảng 2,5 g/cm³.

Theo một phương án của sáng chế, môi trường nghiền được tạo thành từ chất sắt từ, nhờ đó tạo điều kiện thuận lợi cho việc loại bỏ các tạp chất sinh ra từ sự mài mòn môi trường nghiền bằng cách sử dụng các kỹ thuật tách từ.

Mỗi loại vật thể nghiền đều có các ưu điểm riêng. Ví dụ, kim loại có trọng lượng riêng lớn nhất, làm tăng hiệu quả nghiền do năng lượng va chạm tăng. Giá thành kim loại nằm trong khoảng từ thấp đến cao, nhưng việc nhiễm kim loại trong sản phẩm cuối cùng có thể là một vấn đề. Thủy tinh có ưu điểm xét trên khía cạnh giá thành thấp và sự có sẵn kích cỡ hạt nhỏ tới 0,004 mm. Tuy nhiên, trọng lượng riêng của thủy tinh nhỏ hơn các môi trường khác và cần nhiều thời gian nghiền hơn đáng kể. Cuối cùng, gốm có ưu điểm xét trên khía cạnh ít mài mòn và nhiễm tạp, dễ rửa, và có độ cứng cao.

Nghiền khô

Trong quy trình nghiền khô theo sáng chế, nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, ở dạng tinh thể, bột, hoặc dạng tương tự, được kết hợp với tỷ lệ thích hợp với các vật thể nghiền trong buồng nghiền được khuấy cơ học (tức là được hoặc không được khuấy) trong một khoảng thời gian định trước với cường độ khuấy định trước. Thông thường, máy nghiền được sử dụng để truyền chuyển động đến các vật thể nghiền bằng cách tác động khuấy trộn từ bên ngoài, nhờ đó các chuyển động tịnh tiến, quay tròn hoặc đảo chiều hoặc dạng tổ hợp của chúng được tác động đến buồng nghiền và các bộ phận của nó, hoặc bằng cách tác động khuấy trộn từ bên trong thông qua trục quay có đầu kết thúc là cánh khuấy, bộ phận đẩy ngoài, bộ phận đẩy trong hoặc cánh khuấy hoặc bằng cách kết hợp cả hai tác động này.

Trong quá trình nghiền, chuyển động được truyền đến các vật thể nghiền có thể gây ra tác động lực cắt cũng như nhiều va chạm hoặc va đập có cường độ đáng kể giữa

các vật thể nghiền và các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền. Bản chất và cường độ của lực do các vật thể nghiền tác động lên nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền chịu ảnh hưởng bởi nhiều thông số xử lý khác nhau bao gồm: loại máy nghiền; cường độ lực được tạo ra, các khía cạnh động học của quy trình; kích cỡ, tỷ trọng, hình dạng, và thành phần của các vật thể nghiền; tỷ lệ trọng lượng của hỗn hợp nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền với các vật thể nghiền; thời gian nghiền; các tính chất vật lý của cả nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền; môi trường khí có mặt trong quá trình kích hoạt; và các thông số khác.

Thuận lợi nếu máy nghiền môi trường có khả năng tác động ứng suất cắt hoặc lực nén cơ học một cách lặp lại hoặc liên tục lên nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền. Các máy nghiền môi trường thích hợp bao gồm, nhưng không giới hạn ở, các máy nghiền sau đây: máy nghiền bi năng lượng cao, máy nghiền cát, máy nghiền trên châu hoặc hạt, máy nghiền kiểu giỏ, máy nghiền kiểu hành tinh, máy nghiền bi tác động rung, máy trộn/máy lắc đa trục, máy nghiền bi có cánh khuấy, máy nghiền môi trường nhỏ theo phương ngang, máy nghiền tán bột đa vòng, và dạng tương tự, bao gồm môi trường nghiền nhỏ. Máy nghiền cũng có thể chứa một hoặc nhiều trục quay.

Theo phương án được ưu tiên của sáng chế, máy nghiền khô là máy nghiền bi. Phần còn lại của bản mô tả sáng chế này sẽ đề cập đến quy trình nghiền khô được tiến hành bằng máy nghiền bi. Ví dụ về loại máy nghiền này là máy mài, máy nghiền chương động, máy nghiền kiểu tháp, máy nghiền kiểu hành tinh, máy nghiền rung và máy nghiền bi loại phụ thuộc trọng lực. Cần phải hiểu rằng bước nghiền khô theo phương pháp theo sáng chế cũng có thể được thực hiện bằng cách thích hợp bất kỳ khác với nghiền bi. Ví dụ, việc nghiền khô cũng có thể được thực hiện bằng cách sử dụng máy nghiền dùng tia phun, máy cán dây, máy nghiền lăn hoặc máy nghiền nát.

Nguyên liệu hoạt tính sinh học

Nguyên liệu hoạt tính sinh học bao gồm các hợp chất hoạt tính, bao gồm các hợp chất để sử dụng cho người và thú y như, nhưng không giới hạn ở, dược chất, chế phẩm dược hỗ trợ dinh dưỡng, dược mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit

nucleic và hợp chất dùng trong nông nghiệp như thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ và thuốc diệt nấm, chất làm nảy mầm và dạng tương tự.

Các nguyên liệu hoạt tính sinh học khác bao gồm, nhưng không giới hạn ở, thực phẩm, hạt giống, ca cao, bột ca cao, hạt ca cao thô, ca cao nhão, dịch ca cao, ca cao rắn, cà phê, thảo mộc, gia vị, các nguyên liệu thực vật khác, chất khoáng, sản phẩm động vật, vỏ và nguyên liệu xương khác.

Theo phương án được ưu tiên của sáng chế, nguyên liệu hoạt tính sinh học là hợp chất hữu cơ. Theo phương án được ưu tiên ở mức cao của sáng chế, nguyên liệu hoạt tính sinh học là hợp chất hữu cơ trị liệu để sử dụng cho người hoặc thú y.

Theo phương án được ưu tiên của sáng chế, nguyên liệu hoạt tính sinh học là hợp chất vô cơ. Theo phương án được ưu tiên ở mức cao của sáng chế, nguyên liệu hoạt tính sinh học là lưu huỳnh, đồng hydroxit, phức hữu cơ-kim loại hoặc đồng oxyclorea.

Nguyên liệu hoạt tính sinh học thường là nguyên liệu mà người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này mong muốn chúng có các tính chất hòa tan được cải thiện. Nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể là hoạt chất hoặc thuốc thông dụng, mặc dù quy trình theo sáng chế có thể được sử dụng cho chế phẩm hoặc chất đã được làm giảm kích cỡ hạt so với dạng thông dụng của chúng.

Các nguyên liệu hoạt tính sinh học thích hợp để sử dụng trong sáng chế bao gồm hoạt chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, và dạng tương tự, dạng tương đồng và dẫn xuất bậc một của chúng. Nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được chọn từ nhiều loại thuốc đã biết khác nhau, bao gồm, nhưng không giới hạn ở: thuốc chống béo phì, thuốc kích thích hệ thần kinh trung ương, carotenoit, corticosteroid, chất ức chế elastaza, chất diệt nấm, thuốc điều trị ung thư, thuốc chống nôn, thuốc giảm đau, thuốc tim mạch, thuốc chống viêm như NSAID và chất ức chế COX-2, thuốc diệt giun sán, thuốc chống loạn nhịp, thuốc kháng sinh (bao gồm penixilin), thuốc chống đông, thuốc chống trầm cảm, thuốc trị tiểu đường, thuốc chống động kinh, thuốc kháng histamin, thuốc chống tăng huyết áp, thuốc chống lại tác dụng của muscarin, thuốc kháng mycobacterium, thuốc chống ung thư, chất ức chế miễn dịch, chất kháng tuyến giáp, thuốc kháng virus, thuốc chống lo lắng, thuốc an thần (thuốc ngủ và

thuốc an thần), chất làm săn da, chất phong bế thụ thể nhận alpha-adrenalin, chất phong bế thụ thể nhận beta-adrenalin, sản phẩm máu và chất thay thế máu, thuốc co cơ tim, môi trường tương phản, thuốc xoa dịu cơn ho (thuốc long đờm và thuốc tiêu niêm dịch), chất chẩn đoán, chất chẩn đoán hình ảnh, thuốc lợi tiểu, thuốc gây tiết dopamin (chất chống hội chứng parkinson), thuốc cầm máu, chất miễn dịch, chất điều tiết lipid, chất giảm căng cơ, chất cường thần kinh đối giao cảm, canxitonin tuyến cận giáp và biphosphonat, prostaglandin, thuốc có tính phóng xạ, hormon giới tính (bao gồm steroid), chất chống dị ứng, thuốc kích thích và thuốc gây chán ăn, chất cường thần kinh giao cảm, thuốc tuyến giáp, chất gây giãn mạch, và xantin.

Mô tả về các loại hoạt chất này và danh sách liệt kê các loại thuốc mỗi loại này có thể được tìm thấy trong ấn phẩm Martindale's The Extra Pharmacopoeia, 31st Edition (The Pharmaceutical Press, London, 1996). Nguồn tài liệu khác về các hoạt chất là ấn phẩm Physicians Desk Reference (60th Ed., pub. 2005), đã biết rõ đối với người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này. Các hoạt chất này có bán trên thị trường và/hoặc có thể được sản xuất bằng các kỹ thuật đã biết trong tình trạng kỹ thuật.

Danh sách đầy đủ của các thuốc mà phương pháp theo sáng chế thích hợp đối với chúng quá dài đối với bản mô tả sáng chế này; tuy nhiên, việc đề cập đến được điển tổng quát được liệt kê ở trên sẽ cho phép người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này lựa chọn gần như là bất kỳ loại thuốc nào mà phương pháp theo sáng chế có thể được ứng dụng trên đó.

Hơn thế nữa, cũng dự tính rằng các thực thể hóa học mới (NCE: new chemical entity) và các hoạt chất khác mà phương pháp theo sáng chế thích hợp đối với chúng sẽ được tạo ra hoặc sẽ có trên thị trường trong tương lai.

Dù phương pháp theo sáng chế có thể được ứng dụng một cách tổng quát, các ví dụ cụ thể hơn của nguyên liệu hoạt tính sinh học bao gồm, nhưng không giới hạn ở: haloperidol (chất đối kháng dopamin), DL isoproterenol hydroclorua (chất chủ vận gây tiết β -adrenalin), terfenadin (chất đối kháng H1), propranolol hydroclorua (chất đối kháng gây tiết β -adrenalin), desipramin hydroclorua (chống trầm cảm), sildenafil xitrat, tadalafil và vardenafil. Các thuốc giảm đau thứ yếu (chất ức chế xyclooxygenaza), axit fenamic,

Piroxicam, chất ức chế Cox-2, và naproxen, và các thuốc khác, tất cả đều có thể hưởng lợi từ việc sản xuất.

Như đã được nêu trong phần “Tình trạng kỹ thuật của sáng chế”, các nguyên liệu hoạt tính sinh học kém tan trong nước ở độ pH trong đường dạ dày-ruột non sẽ đặc biệt hưởng lợi từ việc sản xuất, và phương pháp theo sáng chế được ứng dụng đặc biệt có lợi cho các nguyên liệu kém tan trong nước ở độ pH trong đường dạ dày-ruột non.

Nguyên liệu này bao gồm, nhưng không giới hạn ở: albendazol, albendazol sulfoxit, alfaxalon, axetyl digoxin, dạng tương tự axyclovir, alprostadil, aminofostin, anipamil, antithrombin III, atenolol, azidotymidin, beclobrat, beclometason, belomyxin, benzocain và dẫn xuất, beta caroten, beta endorphin, beta interferon, bezafibrat, binovum, biperiden, bromazepam, bromcryptin, buxindolol, buflomedil, bupivacain, busulfan, cadralazin, camptothecin, cantaxanthin, captopril, carbamazepin, carboprost, xefalexin, xefalotin, xefamandol, xefazedon, xefloxim, xefinenoxim, xefoperazon, xefotaxim, xefoxitin, xefsulodin, xeftizoxim, cloambuxil, axit chromoglyxinic, xiclonicat, xiglitazon, clonidin, cortexolon, corticosteron, cortisol, cortison, cyclophosphamid, cyclosporin A và các cyclosporin khác, xytarabin, desocryptin, desogestrel, dexametason este như axetat, dezoxin, diazepam, diclofenac, dideoxyadenosin, dideoxyinosin, digitoxin, digoxin, dihydroergotamin, dihydroergotoxin, diltiazem, chất đối kháng dopamin, doxorubicin, econazol, endralazin, enkephalin, enalapril, epoprostenol, estradiol, estramustin, etofibrat, etoposet, yếu tố ix, yếu tố viii, felbamat, fenbendazol, fenofibrat, fexofenedin, flunarizin, flurbiprofen, 5-flouraxil, flurazepam, fosfomyxin, fosmidomycin, furosemit, gallopamil, gamma interferon, gentamixin, gepefrin, gliclazit, glipizit, griseofulvin, haptoglobulin, vaccin viêm gan B, hydralazin, hydrochlorothiazit, hydrocortison, ibuprofen, ibuproxam, indinavir, indometacin, chất thơm tương phản tia X đã được iot hóa như iodamid, ipratropi bromua, ketoconazol, ketoprofen, ketotifen, ketotifen fumarat, K-strophanthin, labetalol, vaccin lactobacillus, lidocain, lidoflazin, lisurit, lisurit hydro maleat, lorazepam, lovastatin, axit mefenamic, melphalan, memantin, mesulergin, metergolin, metotrexat, methyl digoxin, methylprednisolon, metronidazol, metisoprenol, metipranolol, metkephamid, metolazon, metoprolol, metoprolol tartrat, miconazol, miconazol nitrat, minoxidil, misonidazol, molsidomin, nadolol, nafiverin, nafazatrom, naproxen, insulin tự nhiên,

nesapidil, nicardipin, nicorandil, nifedipin, niludipin, nimodipin, nitrazepam, nitrendipin, nitrocamptothecin, 9-nitrocamptothecin, olanzapin, oxazepam, oxprenolol, oxytetracyclin, penixilin như penixilin G benetamin, penixilin O, phenylbutazon, picotamit, pindolol, piposulfan, piretanit, piribedil, piroxicam, pirprofen, chất hoạt hóa plasminogenixi, prednisolon, prednison, pregnenolon, procarbaxin, procaterol, progesteron, proinsulin, propafenon, propranolol, propentofylin, propofol, propranolol, raloxifen, rifapentin, simvastatin, insulin bán tổng hợp, sobrerol, somastatin và dẫn xuất của nó, somatropin, stilamin, sulfinalol hydroclorua, sulfinpyrazon, suloctidil, suprofen, sulproston, insulin tổng hợp, talinolol, taxol, taxotere, testosterone, testosterone propionat, testosterone undecanoat, tetracan HI, tiaramit HCl, tolmetin, tranilast, triquilar, tromantadin HCl, urokinaza, valium, verapamil, vidarabin, muối vidarabin phosphat natri, vinblastin, vinburin, vincamin, vincristin, vindesin, vinpoxetin, vitamin A, vitamin E suxinat, và chất tương phản tia X. Thuốc có thể là loại trung tính hoặc có tính bazơ hoặc có tính axit cũng như muối của axit hoặc bazơ. Đặc biệt, thành phần hóa học và các nhóm chức, bao gồm nhóm axit hoặc bazơ, thường không phải là yếu tố quyết định, ngoại trừ phản ứng hóa học có thể có với chất nền cụ thể, để thành công tạo ra hợp chất có hoạt tính sinh học có kích cỡ hạt giảm. Sáng chế không bị giới hạn ở loại thuốc cụ thể, kiểu ứng dụng, loại hóa chất hoặc nhóm chức nào. Đúng hơn là tính phù hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học để sử dụng trong sáng chế này chủ yếu được xác định bởi các tính chất cơ học của nguyên liệu. Ngoài ra, một số nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể có lợi ích về mặt hấp thụ qua da nếu nó ở dạng chế phẩm hạt. Các nguyên liệu hoạt tính sinh học này bao gồm, nhưng không giới hạn ở, Voltaren (diclofenac), rofecoxib và ibuprofen.

Thuận tiện nếu nguyên liệu hoạt tính sinh học có khả năng chịu được nhiệt độ điển hình trong quy trình nghiền khô không được làm mát, nhiệt độ này có thể cao hơn 80°C. Do đó, nguyên liệu có điểm nóng chảy khoảng 80°C hoặc cao hơn là rất thích hợp. Đối với các nguyên liệu hoạt tính sinh học có điểm nóng chảy thấp hơn, máy nghiền môi trường có thể được làm mát, nhờ đó cho phép xử lý nguyên liệu có nhiệt độ nóng chảy thấp hơn đáng kể theo phương pháp theo sáng chế. Ví dụ, máy nghiền được làm mát bằng nước đơn giản sẽ giữ nhiệt độ thấp hơn 50°C, hoặc nước lạnh cũng có thể được sử dụng để tiếp tục làm giảm nhiệt độ của máy nghiền. Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực

này sẽ hiểu rằng máy nghiền bi năng lượng cao có thể được thiết kế để vận hành ở nhiệt độ bất kỳ nằm trong khoảng, ví dụ, từ -30 đến 200°C. Đối với một số nguyên liệu hoạt tính sinh học, có thể có lợi nếu kiểm soát nhiệt độ của máy nghiền đến nhiệt độ thấp hơn đáng kể so với điểm nóng chảy của nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Có thể mua được nguyên liệu hoạt tính sinh học ở dạng thông thường trên thị trường và/hoặc được tạo ra bằng các kỹ thuật đã biết trong tình trạng kỹ thuật.

Tốt hơn là, nhưng không nhất thiết là, kích cỡ hạt của nguyên liệu hoạt tính sinh học nhỏ hơn khoảng 1000 μm , khi được xác định bằng kỹ thuật phân tích bằng sàng. Nếu kích cỡ hạt thô của nguyên liệu hoạt tính sinh học lớn hơn khoảng 1000 μm , thì tốt hơn là các hạt cơ chất nguyên liệu hoạt tính sinh học được làm giảm kích cỡ đến nhỏ hơn 1000 μm bằng cách sử dụng phương pháp nghiền tiêu chuẩn khác.

Nguyên liệu hoạt tính sinh học đã được xử lý

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học, mà được xử lý bằng phương pháp theo sáng chế, chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học có kích cỡ hạt trung bình, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 10000 nm, 8000 nm, 6000 nm, 5000 nm, 4000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm.

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học, mà được xử lý bằng phương pháp theo sáng chế, chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học có kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích cỡ được chọn từ nhóm bao gồm: 20000 nm, 15000 nm, 10000 nm, 7500 nm, 5000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm.

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học, mà được xử lý bằng phương pháp theo sáng chế, chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học và trong đó Dx của sự phân bố kích cỡ hạt, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn hoặc bằng 10000 nm, 5000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm,

1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm, và 100 nm; trong đó λ lớn hơn hoặc bằng 90.

Các kích cỡ này dùng để chỉ các hạt phân tán hoàn toàn hoặc kết tụ một phần.

Khối kết tụ của nguyên liệu hoạt tính sinh học sau khi xử lý

Khối kết tụ chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học, các hạt này có kích cỡ hạt nằm trong khoảng giá trị đã nêu rõ ở trên, cần được hiểu là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế, bất kể là khối kết tụ này có vượt quá khoảng giá trị đã định rõ ở trên hay không.

Khối kết tụ chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học, khối kết tụ này có tổng kích cỡ khối kết tụ nằm trong khoảng giá trị đã nêu rõ ở trên, cần được hiểu là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế.

Khối kết tụ chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học cần được hiểu là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế nếu tại thời điểm sử dụng, hoặc xử lý tiếp, kích cỡ hạt của khối kết tụ nằm trong khoảng giá trị đã nêu rõ ở trên.

Khối kết tụ chứa các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học, các hạt này có kích cỡ hạt nằm trong khoảng giá trị đã nêu rõ ở trên, tại thời điểm sử dụng, hoặc xử lý tiếp, cần được hiểu là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế, bất kể là khối kết tụ này có vượt quá khoảng giá trị đã định rõ ở trên hay không.

Thời gian xử lý

Tốt hơn là nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền được nghiền khô trong khoảng thời gian ngắn nhất cần để tạo thành hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học trong chất nền nghiền sao cho nguyên liệu hoạt tính có độ hòa tan cải thiện để giảm thiểu sự nhiễm tạp có thể có bất kỳ từ máy nghiền môi trường và/hoặc các vật thể nghiền. Thời gian này thay đổi trong phạm vi rộng, tùy thuộc vào nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, và có thể nằm trong khoảng giá trị từ 1 phút đến một vài giờ. Thời gian nghiền khô dài hơn 2 giờ có thể làm phân rã nguyên liệu hoạt tính sinh học và làm tăng lượng tạp chất không mong muốn.

Tốc độ khuấy thích hợp và tổng thời gian nghiền được điều chỉnh cho từng loại và kích cỡ của máy nghiền, cũng như môi trường nghiền, tỷ lệ trọng lượng giữa hỗn hợp

nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền với các vật thể nghiền, tính chất vật lý và hóa học của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, và các thông số khác mà có thể được tối ưu hóa bằng kinh nghiệm.

Hòa trộn chất nền nghiền với nguyên liệu hoạt tính sinh học và tách chất nền nghiền ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học

Theo khía cạnh được ưu tiên, chất nền nghiền không được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học mà được giữ lại cùng với nguyên liệu hoạt tính sinh học trong sản phẩm cuối cùng. Tốt hơn là chất nền nghiền được xem là “nhìn chung được coi là an toàn” (GRAS: Generally Regarded as Safe) để dùng cho dược phẩm.

Theo khía cạnh thay thế, chất nền nghiền được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học. Theo một khía cạnh, nếu chất nền nghiền chưa được nghiền hoàn toàn, chất nền nghiền chưa được nghiền này được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học. Theo khía cạnh khác, ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Phần bất kỳ của chất nền nghiền có thể được loại bỏ, bao gồm, nhưng không giới hạn ở, 10%, 25%, 50%, 75%, hoặc về cơ bản là toàn bộ chất nền nghiền.

Theo một số phương án của sáng chế, phần đáng kể của chất nền nghiền đã nghiền có thể chứa các hạt có kích cỡ tương tự với và/hoặc nhỏ hơn các hạt chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học. Nếu phần chất nền nghiền đã nghiền được tách ra khỏi các hạt chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học chứa các hạt có kích cỡ tương tự với và/hoặc nhỏ hơn các hạt chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học, thì không thể ứng dụng được các kỹ thuật tách dựa trên cơ sở sự phân bố kích cỡ.

Trong các trường hợp này, phương pháp theo sáng chế có thể bao gồm bước tách ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học bằng các kỹ thuật bao gồm, nhưng không giới hạn ở, tách tĩnh điện, tách từ, ly tâm (tách dựa vào tỷ trọng), tách dựa vào thủy động lực, tuyển nổi bọt.

Thuận lợi nếu bước loại bỏ ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được thực hiện bằng các cách như hòa tan chọn lọc,

rửa, hoặc thăng hoa.

Khía cạnh có lợi của sáng chế là sử dụng chất nền nghiền có hai hoặc nhiều thành phần trong đó ít nhất một thành phần có khả năng hòa tan trong nước và ít nhất một thành phần có khả năng hòa tan trong nước thấp. Trong trường hợp này, có thể thực hiện việc rửa để loại bỏ thành phần chất nền tan trong nước, để lại nguyên liệu hoạt tính sinh học đã được bao nang trong các thành phần chất nền còn lại. Theo khía cạnh rất có lợi của sáng chế, chất nền có khả năng hòa tan thấp là tá dược chức năng.

Khía cạnh rất có lợi của sáng chế là một số chất nền nghiền nhất định thích hợp để sử dụng trong phương pháp theo sáng chế (trong đó chúng phân rã về mặt vật lý đến mức độ mong muốn trong điều kiện nghiền khô) cũng được dụng và do đó thích hợp để sử dụng trong thuốc. Nếu phương pháp theo sáng chế không bao gồm bước tách hoàn toàn chất nền nghiền ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học, thì sáng chế bao gồm phương pháp sản xuất thuốc trộn lẫn cả nguyên liệu hoạt tính sinh học và ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền, thuốc được tạo ra theo phương pháp này và phương pháp điều trị động vật, kể cả người, bằng cách sử dụng lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học dưới dạng thuốc này.

Thuốc có thể chỉ bao gồm nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền, hoặc tốt hơn nữa là nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền có thể được trộn lẫn với một hoặc nhiều chất mang dược dụng, và tá dược mong muốn bất kỳ hoặc các chất tương tự khác được sử dụng phổ biến trong sản xuất thuốc.

Tương tự, khía cạnh rất có lợi của sáng chế là một số chất nền nghiền nhất định thích hợp để sử dụng trong phương pháp theo sáng chế (trong đó chúng phân rã về mặt vật lý đến mức độ mong muốn trong điều kiện nghiền khô) cũng thích hợp để sử dụng trong chế phẩm hóa nông. Nếu phương pháp theo sáng chế không bao gồm bước tách hoàn toàn chất nền nghiền ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học, thì sáng chế bao gồm phương pháp sản xuất chế phẩm hóa nông trộn lẫn cả nguyên liệu hoạt tính sinh học và ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền, chế phẩm hóa nông được tạo ra theo phương pháp này và phương pháp sử dụng chế phẩm này.

Chế phẩm hóa nông có thể chỉ bao gồm nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền

nghiên, hoặc tốt hơn nữa là nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền có thể được trộn lẫn với một hoặc nhiều chất mang có thể chấp nhận được, và tá được mong muốn bất kỳ hoặc các chất tương tự khác được sử dụng phổ biến trong sản xuất chế phẩm hóa nông.

Theo một phương án cụ thể của sáng chế, chất nền nghiền cũng thích hợp để sử dụng trong thuốc và cũng có thể dễ dàng tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học bằng các phương pháp không phụ thuộc vào kích cỡ hạt. Chất nền nghiền này được mô tả chi tiết hơn dưới đây. Chất nền nghiền này rất có lợi ở chỗ chúng mang lại độ linh hoạt đáng kể đến mức độ mà chất nền nghiền có thể được trộn lẫn với nguyên liệu hoạt tính sinh học để làm thành thuốc.

Sau đó, hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền có thể được tách ra khỏi các vật thể nghiền và được lấy ra khỏi máy nghiền.

Theo một phương án, chất nền nghiền được tách ra khỏi hỗn hợp chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền. Nếu chất nền nghiền chưa được nghiền hoàn toàn, thì chất nền nghiền chưa được nghiền này được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học. Theo khía cạnh khác, ít nhất một phần chất nền nghiền đã nghiền được tách ra khỏi nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Các vật thể nghiền về cơ bản có tính chống chịu nứt vỡ và ăn mòn trong quy trình nghiền khô.

Lượng chất nền nghiền so với lượng nguyên liệu hoạt tính sinh học, và mức độ nghiền của chất nền nghiền, là đủ để tạo ra kích cỡ hạt giảm của nguyên liệu hoạt tính sinh học.

Chất nền nghiền không có khả năng phản ứng hóa học và cơ học với nguyên liệu có được tính trong điều kiện nghiền khô của phương pháp theo sáng chế, trừ khi, ví dụ, chất nền được cố ý chọn để thực hiện phản ứng cơ-hóa. Phản ứng này có thể là sự chuyển hóa axit hoặc bazơ tự do thành muối hoặc ngược lại.

Tốt hơn là thuốc là thuốc dạng liều rắn, tuy nhiên, các thuốc dạng liều khác cũng có thể được sản xuất bởi người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này.

Theo một phương án, sau bước tách hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và

chất nền nghiền ra khỏi các vật thể nghiền, và trước bước sử dụng hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền này trong sản xuất thuốc, phương pháp này có thể bao gồm các bước:

loại bỏ một phần chất nền nghiền ra khỏi hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền để tạo ra hỗn hợp giàu nguyên liệu hoạt tính sinh học;

và bước sử dụng hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền này trong sản xuất thuốc, cụ thể hơn là bao gồm bước sử dụng hỗn hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học và chất nền nghiền giàu nguyên liệu hoạt tính sinh học trong sản xuất thuốc.

Sáng chế đề xuất thuốc được sản xuất bằng phương pháp này, và phương pháp điều trị động vật, kể cả người, bằng cách sử dụng lượng có tác dụng điều trị của nguyên liệu hoạt tính sinh học dưới dạng thuốc này.

Theo phương án khác của sáng chế, chất hỗ trợ hoặc tổ hợp của các chất hỗ trợ cũng được chứa trong hỗn hợp cần nghiền. Chất hỗ trợ thích hợp để sử dụng trong sáng chế bao gồm chất pha loãng, chất hoạt động bề mặt, polyme, chất kết dính, chất độn, chất làm trơn, chất tạo ngọt, chất điều vị, chất bảo quản, chất đệm, chất thấm ướt, chất gây rã, chất sủi bọt và chất mà có thể tạo thành một phần của thuốc, kể cả thuốc dạng liều rắn, hoặc các tá dược khác cần cho việc cấp thuốc cụ thể vào cơ thể, như các chất và môi trường được liệt kê dưới đây trong mục Chế phẩm y tế và dược phẩm, hoặc tổ hợp bất kỳ của chúng.

Chế phẩm và nguyên liệu hoạt tính sinh học

Sáng chế đề xuất nguyên liệu được dụng được sản xuất bằng phương pháp theo sáng chế, chế phẩm chứa nguyên liệu này, bao gồm chế phẩm chứa nguyên liệu này cùng với chất nền nghiền cùng với hoặc không cùng với chất trợ nghiền, chất hỗ trợ, với ít nhất một phần chất nền nghiền hoặc được tách ra khỏi chất nền nghiền.

Nguyên liệu được dụng trong chế phẩm theo sáng chế có mặt với nồng độ nằm trong khoảng từ khoảng 0,1% đến khoảng 99,0% trọng lượng. Tốt hơn là nồng độ của nguyên liệu được dụng trong chế phẩm sẽ nằm trong khoảng từ khoảng 5% đến khoảng

80% trọng lượng, trong đó nồng độ nằm trong khoảng từ 10% đến khoảng 50% trọng lượng được ưu tiên ở mức cao. Tốt hơn là nồng độ sẽ nằm trong khoảng từ khoảng 10 đến 15% trọng lượng, từ 15 đến 20% trọng lượng, từ 20 đến 25% trọng lượng, từ 25 đến 30% trọng lượng, từ 30 đến 35% trọng lượng, từ 35 đến 40% trọng lượng, từ 40 đến 45% trọng lượng, từ 45 đến 50% trọng lượng, từ 50 đến 55% trọng lượng, từ 55 đến 60% trọng lượng, từ 60 đến 65% trọng lượng, từ 65 đến 70% trọng lượng, từ 70 đến 75% trọng lượng hoặc từ 75 đến 80% trọng lượng đối với chế phẩm trước bước loại bỏ (nếu muốn) phần chất nền nghiền bất kỳ nào sau đó. Nếu một phần hoặc toàn bộ chất nền nghiền được loại bỏ, nồng độ tương đối của nguyên liệu được dụng trong chế phẩm có thể cao hơn đáng kể tùy thuộc vào lượng chất nền nghiền được loại bỏ. Ví dụ, nếu toàn bộ chất nền nghiền được loại bỏ, nồng độ hạt trong chế phẩm có thể đạt tới 100% trọng lượng (tùy thuộc vào sự có mặt của các chất hỗ trợ).

Chế phẩm được sản xuất theo sáng chế không bị giới hạn ở việc chỉ bao gồm một loại nguyên liệu được dụng riêng lẻ. Do đó, có thể có nhiều hơn một loại nguyên liệu được dụng có mặt trong chế phẩm. Khi có nhiều hơn một loại nguyên liệu được dụng có mặt trong chế phẩm, chế phẩm tạo thành có thể được xử lý trong bước nghiền khô, hoặc các nguyên liệu được dụng có thể được xử lý một cách riêng biệt và sau đó được kết hợp để tạo thành một chế phẩm đơn nhất.

Thuốc

Thuốc theo sáng chế có thể bao gồm nguyên liệu được dụng, tùy ý cùng với chất nền nghiền hoặc ít nhất một phần chất nền nghiền, cùng với hoặc không cùng với chất trợ nghiền, chất hỗ trợ, được kết hợp với một hoặc nhiều chất mang được dụng, cũng như các chất khác được sử dụng phổ biến trong sản xuất các chế phẩm được dụng.

Trong bản mô tả này, "chất mang được dụng" bao gồm bất kỳ hoặc tất cả các dung môi, môi trường phân tán, lớp phủ, chất kháng khuẩn và kháng nấm, chất đẳng trương và chất làm chậm hấp thụ, và dạng tương tự mà tương thích về mặt sinh lý. Tốt hơn là chất mang này thích hợp để sử dụng ngoài đường tiêu hóa, sử dụng trong tĩnh mạch, trong bụng, trong cơ, dưới lưỡi, trong phổi, qua da hoặc qua đường miệng. Chất mang được dụng bao gồm thể phân tán hoặc dung dịch dạng nước vô trùng và bột vô trùng để tạo ra

thể phân tán hoặc dung dịch vô trùng có thể tiêm được ngay lúc dùng. Việc sử dụng các môi trường và chất này để sản xuất thuốc đã được biết rõ trong tình trạng kỹ thuật. Trừ khi môi trường hoặc chất thông dụng bất kỳ không tương thích với nguyên liệu được dụng, việc sử dụng chúng trong sản xuất được phẩm theo sáng chế được dự định trong sáng chế này.

Chất mang được dụng theo sáng chế có thể bao gồm một hoặc nhiều ví dụ trong số các ví dụ sau đây:

(1) chất hoạt động bề mặt và polyme, bao gồm, nhưng không giới hạn ở, polyetylen glycol (PEG), polyvinylpyrrolidon (PVP), rượu polyvinyl, crospovidon, polyvinylpyrrolidon-polyvinylacrylat copolyme, dẫn xuất xenluloza, hydroxypropylmetyl xenluloza, hydroxypropyl xenluloza, carboxymetyletyl xenluloza, hydroxypropylmetyl xenluloza phthalat, polyacrylat và polymetacrylat, ure, đường, polyol, và polyme của chúng, chất nhũ hóa, gồm đường, tinh bột, axit hữu cơ và muối của chúng, vinyl pyrrolidon và vinyl axetat; và/hoặc

(2) chất kết dính như các loại xenluloza khác nhau và polyvinylpyrrolidon liên kết ngang, xenluloza vi tinh thể; và/hoặc

(3) chất độn như lactoza monohydrat, lactoza khan, xenluloza vi tinh thể và các tinh bột khác nhau; và/hoặc

(4) chất làm trơn như chất tác động lên khả năng chảy của bột cần nén, bao gồm silic đioxit dạng keo, đá talc, axit stearic, magie stearat, canxi stearat, silicagel; và/hoặc

(5) chất tạo ngọt như chất tạo ngọt tự nhiên hoặc nhân tạo bất kỳ bao gồm sucroza, xylitol, natri sacarin, xyclamat, aspartam, và accsulfam K; và/hoặc

(6) chất điều vị; và/hoặc

(7) chất bảo quản như kali sorbat, metylparaben, propylparaben, axit benzoic và muối của nó, este khác của axit parahydroxybenzoic như butylparaben, rượu như rượu etyl hoặc benzyl, chất hóa học có phenol như phenol, hoặc hợp chất bậc bốn như benzalkoni clorua; và/hoặc

(8) chất đệm; và/hoặc

(9) chất pha loãng như chất độn trợ dược dụng, như xenluloza vi tinh thể, lactoza, điaxit canxi phosphat, sacarit, và/hoặc hỗn hợp của các chất pha loãng bất kỳ trong số các chất pha loãng nêu trên; và/hoặc

(10) chất thấm ướt như tinh bột ngũ cốc, tinh bột khoai tây, tinh bột ngô, và tinh bột biến tính, croscarmeloza natri, crospovidon, natri glycolat tinh bột, và hỗn hợp của chúng; và/hoặc

(11) chất gây rã; và/hoặc

(12) chất sủi bọt như chất kết hợp sủi bọt, như axit hữu cơ (ví dụ axit citric, tartaric, malic, fumaric, adipic, succinic, và alginic và anhydrit và muối axit), hoặc cacbonat (ví dụ natri cacbonat, kali cacbonat, magie cacbonat, natri glyxin cacbonat, L-lysin cacbonat và arginin cacbonat) hoặc bicarbonat (ví dụ natri bicarbonat hoặc kali bicarbonat); và/hoặc

(13) các tá dược được dụng khác.

Thuốc theo sáng chế thích hợp để sử dụng ở động vật và đặc biệt là ở người thường phải là vô trùng và ổn định trong điều kiện sản xuất và bảo quản. Thuốc theo sáng chế chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được bào chế dưới dạng rắn, dung dịch, vi nhũ tương, liposom, hoặc các cấu trúc được chỉ định khác thích hợp với nồng độ thuốc cao. Mức liều lượng thực của nguyên liệu hoạt tính sinh học trong thuốc theo sáng chế có thể thay đổi theo bản chất của nguyên liệu hoạt tính sinh học, cũng như công hiệu gia tăng nhờ có các ưu điểm về cung cấp và sử dụng nguyên liệu hoạt tính sinh học (ví dụ khả năng hòa tan tăng, tốc độ hòa tan nhanh hơn, diện tích bề mặt của nguyên liệu hoạt tính sinh học tăng, v.v.). Do đó, trong bản mô tả này, “lượng có tác dụng điều trị” dùng để chỉ lượng nguyên liệu hoạt tính sinh học cần để đem lại đáp ứng trị liệu ở động vật. Lượng có tác dụng đối với việc sử dụng này sẽ phụ thuộc vào: tác dụng điều trị mong muốn; đường sử dụng; hiệu lực của nguyên liệu hoạt tính sinh học; khoảng thời gian điều trị mong muốn; giai đoạn và độ nghiêm trọng của bệnh cần điều trị; cân nặng và tình trạng sức khỏe chung của bệnh nhân; và quyết định của bác sĩ kê đơn thuốc.

Theo phương án khác, nguyên liệu hoạt tính sinh học, tùy ý cùng với chất nền nghiền hoặc ít nhất một phần chất nền nghiền, theo sáng chế có thể được kết hợp vào trong thuốc với nguyên liệu hoạt tính sinh học khác, hoặc thậm chí là với cùng nguyên liệu hoạt tính sinh học như vậy. Theo phương án nêu sau, có thể thu nhận được thuốc mà tạo ra các đặc tính giải phóng khác nhau – giải phóng sớm từ nguyên liệu hoạt tính sinh học, và giải phóng muộn hơn từ nguyên liệu hoạt tính sinh học có kích cỡ trung bình lớn hơn.

Cách thức sử dụng thuốc chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học

Thuốc theo sáng chế có thể được sử dụng cho động vật, kể cả người, theo cách thức được dụng bất kỳ, như qua đường miệng, trực tràng, phổi, trong âm đạo, tại chỗ (bột, thuốc mỡ hoặc thuốc nhỏ giọt), sử dụng qua da, ngoài đường tiêu hóa, trong tĩnh mạch, trong màng bụng, trong cơ, dưới lưỡi hoặc dưới dạng dịch xịt vào miệng hoặc vào mũi.

Thuốc dạng liều rắn để sử dụng qua đường miệng bao gồm viên nang, viên nén, viên tròn, bột, viên thuốc nhỏ và hạt. Ngoài ra, việc kết hợp tá dược bất kỳ trong số các tá dược thường được sử dụng, như các tá dược đã được liệt kê ở trên, với hợp chất có hoạt tính sinh học với nồng độ thường nằm trong khoảng từ 5 đến 95%, và tốt hơn nữa là với nồng độ nằm trong khoảng từ 10% đến 75% sẽ tạo thành chế phẩm được dụng không độc dùng qua đường miệng.

Thuốc theo sáng chế có thể được sử dụng ngoài đường tiêu hóa dưới dạng dung dịch chứa hợp chất có hoạt tính sinh học được tạo huyền phù trong chất mang có thể chấp nhận được, tốt hơn là là chất mang dạng nước. Nhiều chất mang dạng nước khác nhau có thể được sử dụng, ví dụ nước, nước đã được đệm, nước muối 0,4%, glyxin 0,3%, axit hyaluronic và dạng tương tự. Các chế phẩm này có thể được khử trùng bằng các kỹ thuật khử trùng thông dụng đã biết rõ, hoặc có thể được lọc vô trùng. Dung dịch dạng nước tạo thành có thể được đóng gói để sử dụng nguyên như vậy, hoặc được làm đông khô, chế phẩm đã được làm đông khô được kết hợp với dung dịch vô trùng trước khi sử dụng.

Để sử dụng dưới dạng sol khí, tốt hơn là thuốc theo sáng chế được cung cấp cùng với chất hoạt động bề mặt hoặc polyme và chất đẩy. Tất nhiên, chất hoạt động bề mặt hoặc polyme phải không độc, và tốt hơn là tan được trong chất đẩy. Ví dụ về các chất này

là este hoặc este một phần của axit béo chứa từ 6 đến 22 nguyên tử cacbon, như axit caproic, octanoic, lauric, palmitic, stearic, linoleic, linolenic, olesteric và oleic với rượu polyhydric béo hoặc anhydrit vòng của nó. Este hỗn hợp, như glyxerit hỗn hợp hoặc tự nhiên có thể được sử dụng. Chất hoạt động bề mặt hoặc polyme có thể chiếm 0,1% đến 20% trọng lượng chế phẩm, tốt hơn là chiếm 0,25 đến 5% trọng lượng chế phẩm. Phần còn lại của chế phẩm thường là chất đẩy. Chất mang cũng có thể được sử dụng, nếu muốn, ví dụ, như với lexitin dùng để cấp vào trong mũi.

Thuốc theo sáng chế cũng có thể được sử dụng thông qua liposom, đóng vai trò dẫn hoạt chất đến mô cụ thể, như mô dạng bạch huyết, hoặc dẫn một cách chọn lọc đến tế bào. Liposom bao gồm nhũ tương, bọt, mixen, lớp đơn phân tử không có khả năng hòa tan, tinh thể lỏng, thể phân tán phospholipit, lớp dạng phiến mỏng và dạng tương tự. Trong các chế phẩm này, chế phẩm vi cấu trúc hỗn hợp được kết hợp dưới dạng một phần của liposom, ở dạng đơn lẻ hoặc ở dạng kết hợp với phân tử mà liên kết vào hoặc với các chế phẩm trị liệu hoặc gây miễn dịch khác.

Như nêu trên, nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được bào chế thành thuốc dạng liều rắn (ví dụ, để sử dụng qua đường miệng hoặc dưới dạng thuốc đạn), cùng với chất nền nghiền hoặc ít nhất một phần của nó. Trong trường hợp này, có thể ít cần hoặc không cần phải bổ sung chất ổn định vì chất nền nghiền có thể có tác dụng như chất ổn định trạng thái rắn.

Tuy nhiên, nếu nguyên liệu hoạt tính sinh học được sử dụng trong huyền phù lỏng (hoặc khí), các hạt chứa nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể cần phải được làm ổn định thêm khi chất mang rắn được loại bỏ về cơ bản để đảm bảo loại trừ được, hoặc ít nhất là giảm thiểu được, sự kết tụ hạt.

Sử dụng trong trị liệu

Việc sử dụng thuốc theo sáng chế trong trị liệu bao gồm sử dụng trong việc làm giảm đau, chống viêm, đau nửa đầu, hen, và các rối loạn khác mà đòi hỏi hoạt chất phải được sử dụng với độ sinh khả dụng cao.

Một trong những lĩnh vực chính yêu cầu nguyên liệu hoạt tính sinh học phải có độ

sinh khả dụng nhanh là lĩnh vực làm giảm đau. Các thuốc giảm đau thông thường, như chất ức chế xyclooxygenaza (thuốc liên quan đến aspirin) có thể được tạo ra để làm thuốc theo sáng chế.

Thuốc theo sáng chế cũng có thể được sử dụng để điều trị các rối loạn về mắt. Tức là, nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được bào chế để sử dụng cho mắt dưới dạng huyền phù dạng nước trong nước muối sinh lý hoặc gel. Ngoài ra, nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được sản xuất ở dạng bột để sử dụng qua mũi để thâm nhập nhanh vào hệ thần kinh trung ương.

Việc điều trị bệnh tim mạch cũng có thể hưởng lợi từ nguyên liệu hoạt tính sinh học theo sáng chế, như điều trị chứng đau thắt ngực, và đặc biệt là molsidomin có thể hưởng lợi từ độ sinh khả dụng tốt hơn.

Việc sử dụng thuốc theo sáng chế trong trị liệu khác bao gồm điều trị rụng tóc, loạn chức năng giới tính hoặc điều trị da trong bệnh vẩy nến.

Sáng chế sẽ được mô tả bằng các ví dụ không nhằm giới hạn sáng chế dưới đây. Việc mô tả các ví dụ này không làm giới hạn các đoạn mô tả nêu trên của bản mô tả này theo bất kỳ cách nào, mà được thể hiện nhằm mục đích minh họa cho các phương pháp và các chế phẩm theo sáng chế.

Ví dụ thực hiện sáng chế

Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực dược học và quy trình nghiên sẽ hiểu rõ rằng có thể thực hiện nhiều cải tiến và cải biến đối với các quy trình được mô tả ở trên mà không tách rời khỏi các ý tưởng sáng tạo cơ bản. Ví dụ, trong một số ứng dụng, nguyên liệu hoạt tính sinh học có thể được xử lý sơ bộ và được cung cấp vào quy trình ở dạng đã được xử lý sơ bộ. Tất cả các cải biến và cải tiến này đều được xem là thuộc phạm vi bảo hộ của sáng chế, bản chất của sáng chế sẽ được xác định từ phần mô tả nêu trên và các yêu cầu bảo hộ đính kèm. Ngoài ra, các ví dụ sau đây được nêu chỉ nhằm mục đích minh họa, và không nhằm mục đích giới hạn phạm vi bảo hộ của quy trình và chế phẩm theo sáng chế.

Các nguyên liệu sau đây được sử dụng trong các ví dụ

Các thành phần được phẩm hoạt tính được mua từ các nhà cung cấp thương mại, các tá được được mua từ các nhà cung cấp thương mại như Sigma-Aldrich hoặc từ các cửa hàng bán lẻ, trong khi các thành phần thực phẩm được mua từ các cửa hàng bán lẻ.

Các máy nghiền sau đây được sử dụng trong các thí nghiệm nghiền

Máy nghiền Spex:

Các thí nghiệm nghiền quy mô nhỏ được tiến hành bằng cách sử dụng máy trộn/nghiền rung Spex 8000D. Mười hai bi thép không gỉ loại 3/8” được sử dụng làm môi trường nghiền. Mẻ bột và môi trường nghiền được nạp vào trong lọ thép đã tôi có thể tích trong là khoảng 75 mL. Sau khi nghiền, nguyên liệu đã nghiền được đổ ra khỏi lọ và được sàng để loại bỏ môi trường nghiền.

Máy mài:

Các thí nghiệm mài quy mô nhỏ được thực hiện bằng cách sử dụng máy mài 1HD Union Process với buồng nghiền 110 mL. Môi trường nghiền là 330 g bi thép không gỉ loại 5/16”. Máy mài được nạp thông qua cổng nạp, với nguyên liệu khô được bổ sung đầu tiên, sau đó là môi trường nghiền. Quy trình mài được tiến hành với vỏ máy được làm mát ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ 10 đến 20°C và trục quay với tốc độ là 500 vòng/phút. Khi kết thúc quy trình mài, nguyên liệu đã nghiền được đổ ra khỏi máy mài và được sàng để loại bỏ môi trường nghiền.

Các thí nghiệm mài quy mô trung bình được thực hiện bằng cách sử dụng máy mài 1HD Union Process với buồng nghiền 1 L hoặc máy mài 1S Union Process với buồng nghiền 750 mL. Môi trường nghiền là 3 kg bi thép không gỉ loại 5/16” hoặc 1,5 kg bi thép không gỉ loại 3/8” đối với máy mài 1S. Máy mài 1HD được nạp thông qua cổng nạp, với nguyên liệu khô được bổ sung đầu tiên, sau đó là môi trường nghiền, trong khi đó trong máy mài 1S, môi trường nghiền được bổ sung đầu tiên, sau đó là nguyên liệu khô. Quy trình mài được tiến hành với vỏ máy được làm mát ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ 10 đến 20°C và trục quay với tốc độ là 350 vòng/phút trong máy mài 1HD, hoặc 550 vòng/phút trong máy mài 1S. Khi kết thúc quy trình mài, nguyên liệu đã nghiền được đổ ra khỏi máy mài và được sàng để loại bỏ môi trường nghiền.

Các thí nghiệm mài quy mô từ trung bình đến lớn được thực hiện bằng cách sử dụng máy mài 1S Union Process với buồng nghiền $\frac{1}{2}$ galon. Môi trường nghiền là 7 kg bi thép không gỉ loại 3/8". Máy mài được nạp thông qua cổng nạp, với môi trường nghiền được bổ sung đầu tiên, sau đó là bột khô. Quy trình mài được tiến hành với vỏ máy được làm mát ở 18°C và trục quay với tốc độ nằm trong khoảng từ 550 đến 555 vòng/phút. Khi kết thúc quy trình mài, bột đã nghiền được đổ ra khỏi máy mài qua cổng xả dưới đáy với tốc độ là 77 vòng/phút trong 5 phút.

Máy nghiền Simoloyer

Các thí nghiệm nghiền quy mô trung bình được thực hiện trong máy nghiền Simoloyer CM01 (ZOZ GmbH, Đức) với buồng nghiền 2 L. Môi trường nghiền là 2,5 kg môi trường làm bằng thép không gỉ có đường kính 5 mm. Môi trường này được nạp thông qua cổng nạp, sau đó là nguyên liệu khô. Thùng nghiền được làm mát bằng cách sử dụng nước ở nhiệt độ khoảng 18°C. Tốc độ nghiền được vận hành ở chế độ chu kỳ: với tốc độ là 1300 vòng/phút trong hai phút và với tốc độ là 500 vòng/phút trong 0,5 phút v.v.. Khi kết thúc quy trình nghiền, môi trường được đổ ra khỏi máy nghiền bằng cách sử dụng van lưới để giữ lại môi trường nghiền.

Máy nghiền Hicom

Các quy trình nghiền được thực hiện trong máy nghiền chương động Hicom sử dụng 14 kg môi trường nghiền làm bằng thép không gỉ loại 0,25" cùng với 480 g mẻ bột. Máy nghiền được nạp bột và môi trường trộn sơ bộ, sau đó bổ sung hỗn hợp vào buồng nghiền qua cổng nạp ở phần phía trên của máy nghiền. Quy trình nghiền được thực hiện với tốc độ là 1000 vòng/phút và máy nghiền được đổ ra bằng cách lật ngược máy nghiền và trút ra qua cổng nạp. Nguyên liệu thu được được sàng để tách môi trường nghiền ra khỏi bột.

Các phương án về điều kiện nghiền nêu trên được thể hiện trong cột phương án trong các bảng dữ liệu. Yếu tố chính của các phương án này được thể hiện trong bảng A.

Xác định kích cỡ hạt

Sự phân bố kích cỡ hạt (PSD: particle size distribution) được xác định bằng cách

sử dụng thiết bị Malvern Mastersizer 2000 có lắp bộ phận bơm Malvern Hydro 2000S. Chế độ đo được sử dụng: Thời gian đo: 12 giây, Chu kỳ đo: 3. Kết quả cuối cùng được tạo ra bằng cách tính trung bình 3 kết quả đo. Các mẫu được chuẩn bị bằng cách bổ sung 200 mg nguyên liệu đã nghiền vào 5,0 mL PVP 1% trong axit clohydric (HCl) 10 mM, lắc xoáy trong 1 phút và sau đó chạy siêu âm. Một lượng đủ từ huyền phù này được bổ sung vào thể phân tán (HCl 10 mM) để đạt được độ mờ mong muốn. Nếu cần, có thể chạy siêu âm thêm 1 đến 2 phút bằng cách sử dụng đầu siêu âm bên trong trong buồng đo. Chỉ số khúc xạ của thành phần hoạt tính cần đo nằm trong khoảng từ 1,49 đến 1,73. Phương án bất kỳ của phương pháp chung này được nêu tóm tắt trong bảng B.

Phương án #	Kiểu máy nghiền	Tốc độ nghiền (vòng/phút)	Kích cỡ môi trường (in ^{so})	Trọng lượng môi trường (kg)	Tốc độ xả (vòng/phút)
A	1HD 1L		0,25		
B	1S 0,5gal			5	
C	1S 0,5gal			4	
D	1S 0,5gal	500			
E	1S 0,5gal	550-555			
F	1S 1,5gal	316-318		21	
G	1S 1,5gal	500		21	
H	1S 1,5gal	355		21	
I	1S 1,5gal	355		18	
J	1S 1,5gal			21	
K	1S 1,5gal			18,4	
L	1S 1,5gal	400			
M	1S 1,5gal			21	57
N	1S 1,5gal				57
O	1S 0,5gal	400			400
P	1S 0,5gal	500			350
Q	HICOM		1/8		
R	HICOM			11,7	

Bảng A. Các phương án về điều kiện nghiền. Chỉ có các điều kiện được nêu trong bảng là thay đổi so với các điều kiện nêu trên.

Phương án #	Thể phân tán mẫu	Thể phân tán cần đo	Phương pháp bổ sung
1		PVP 0,1% trong nước khử ion	Bổ sung bột
2	Pluronic L81 0,2% trong	Nước khử ion	

	nước khử ion		
3		Glyphosat bão hòa trong nước khử ion	Bổ sung bột
4		Glyphosat bão hòa trong nước khử ion	Bổ sung bột
5	PVP 1% trong nước khử ion	Nước khử ion	
6		Nước khử ion	Bổ sung bột
7	PVP 1% trong nước khử ion	Creatin bão hòa trong nước khử ion	
8	PVP 1% trong nước khử ion	HCl 10 mM	
9	Pluronic L81 0,2% trong nước khử ion	Được axit hóa bằng HCl 1 M	
10	PVP 1% trong nước khử ion	PVP 0,1% trong nước khử ion	
11	PVP 1% trong nước khử ion	PVP 1% trong nước khử ion	
12			Được lọc trước khi đo PSD

Bảng B. Các phương án về điều kiện xác định kích cỡ hạt.

Ký hiệu viết tắt:

HCl: Axit clohydric

Nap: Axit naproxen

PSD: Sự phân bố kích cỡ hạt

PVP: Polyvinyl pyrolidon

RI: Chỉ số khúc xạ

Vòng/phút: Số vòng trong mỗi phút

SLS: Natri lauryl sulphat

SSB: Bi thép không gỉ

XRD: Nhiễu xạ tia X

Các ký hiệu viết tắt khác được sử dụng trong các bảng dữ liệu được liệt kê dưới đây trong bảng C (đối với hoạt chất), bảng D (đối với chất nền) và bảng E (đối với chất hoạt động bề mặt). Trong các bảng dữ liệu này, các ký hiệu viết tắt gồm một chữ cái với số ví dụ được sử dụng để nhận biết số mẫu cụ thể trong bảng. Các bảng dữ liệu được thể

hiện trong các hình vẽ, việc sử dụng chất hoạt động bề mặt, chất nền là có thể thay thế lẫn nhau và không cần thiết phải xác định bản chất của nguyên liệu đó.

Tên API	Ký hiệu viết tắt
Axit 2,4-điclophenoxyaxetic	2,4D
Anthraquinon	ANT
Xelecoxib	CEL
Xilostazol	CIL
Xiprofloxacin	CIP
Creatin monohydrat	CRM
Xyclosporin A	CYA
Axit điclofenac	DIC
Glyphosat	GLY
Halusulfuron	HAL
Indometaxin	IND
Mancozeb	MAN
Meloxicam	MEL
Metaxalon	MTX
Metsulfuron	MET
Axit naproxen	NAA
Naproxen Natri	NAS
Progesteron	PRO
Salbutamol	SAL
Lưu huỳnh	SUL
Tribenuran	TRI
THỰC PHẨM	
Nhân hạt mơ	APR
Bột quế	CNG
Thanh quế	CNQ
Hạt ca cao thô	CON
Bột ca cao	COP
Hạt cà phê	COF
Đinh hương	CLO
Đậu Hà Lan đã được loại nước	PEA
Đậu đã được loại nước	BEA
Cỏ cà ri	FEN
Rau khởi	GOJ
Trà xanh	GTE
Bột gừng	GIN
Oải hương	LAV
Hạt lanh	LIN
Măng cụt	MST
Lá mâm xôi	RAS

Nghệ	TUR
------	-----

Bảng C. Ký hiệu viết tắt được sử dụng cho các thành phần dược phẩm hoạt tính

Tên chất nền	Ký hiệu viết tắt
Canxi cacbonat	CAC
Sữa bột nguyên kem	FCM
Glucosa	GLU
Lactosa khan	LAA
Lactosa monohydrat	LAC
Lactosa monohydrat dùng trong thực phẩm	LFG
Axit malic	MAA
Maltitol	MAL
Manitol	MAN
Sữa bột không kem	SMP
Natri bicacbonat	SB
Natri clorua	SC
Sorbitol	SOR
Sucroza	SUC
Axit tartric	TA
Trinatri xitrat đihydrat	TCD
Bột váng sữa	WP
Xylitol	XYL

Bảng D. Ký hiệu viết tắt được sử dụng cho các tá dược

Tên chất hoạt động bề mặt	Ký hiệu viết tắt
Silic oxit Aerosil R972	AS
Benzalkoni clorua	BC
Brij700	B700
Brij76	B76
Cremophor EL	CEL
Cremophor RH-40	C40
Dehscofix 920	D920
Docusat natri	DS
Kollidon 25	K25
Kraftperse 1251	K1251
Lexitin	LEC
Poloxame 188	P188
Xenluloza vi tinh thể	MCC
Poloxame 407	P407
Polyetylen Glycol 3000	P3000
Polyetylen Glycol 8000	P8000
Polyoxyetylen 40 Stearat	P40S
Polyvinyl Pyrolidon (Kollidon 30)	PVP

Primeloza	PML
Primojel	PRI
Natri deoxycholat	SDC
Natri dodecyl sulphat	SDS
Axit natri dodecylbenzensulphonic	SDA
Natri N-lauroyl sarcosin	SNS
Natri octadecyl sulphat	SOS
Natri pentan sulphonat	SPS
Soluplus HS15	SOL
Teric 305	T305
Tersperse 2700	T2700
Terwet 1221	T1221
Terwet 3785	T3785
Tween 80	T80

Bảng E. Ký hiệu viết tắt được sử dụng cho các chất hoạt động bề mặt

Ví dụ 1. Sản phẩm nghiền với tỷ lượng theo thể tích cao

Các hoạt chất, chất nền và chất hoạt động bề mặt trong các tổ hợp khác nhau được nghiền bằng cách sử dụng các máy nghiền khác nhau. Chi tiết về các sản phẩm nghiền này được thể hiện trên Fig.1A-C cùng với sự phân bố kích cỡ hạt của các hoạt chất đã nghiền.

Fig.1A-C thể hiện rằng các hoạt chất khác nhau có thể được nghiền với tỷ lượng theo thể tích cao (% thể tích $\geq 25\%$) bằng phương pháp theo sáng chế được nêu trong bản mô tả này và tạo ra các hạt nano. Có thể thu được sản phẩm nghiền với tỷ lượng theo thể tích cao trong các máy nghiền khác nhau như được chứng minh bởi các mẫu A, H-L, O, P, S, AG-AQ, được nghiền trong máy nghiền SPEX; các mẫu B, D, X-AC, được nghiền trong máy mài 1S loại 1/2 gallon; các mẫu C, E, G, được nghiền trong máy mài theo phương ngang Simoloyer; mẫu M, được nghiền trong máy mài HD01 loại 110 mL; mẫu N, được nghiền trong máy mài HD01 loại 1 L; các mẫu Q, R, T-W, được nghiền trong máy mài 1S loại 750 mL và các mẫu AD-AF, được nghiền trong máy nghiền Hicom.

Ví dụ 2: Naproxen

Naproxen được nghiền trong manitol với nhiều chất hoạt động bề mặt bằng cách sử dụng máy nghiền 1S loại 1/2 Galon. Chi tiết về các sản phẩm nghiền này được thể hiện trên Fig.2A cùng với sự phân bố kích cỡ hạt của các hoạt chất đã nghiền.

Axit naproxen được nghiền trong manitol cùng với chất hoạt động bề mặt (mẫu A, D-J trên Fig.2A) tạo ra năng suất cao hơn, so với axit naproxen được nghiền trong manitol không có chất hoạt động bề mặt (mẫu K, Fig.2A). Axit naproxen được nghiền trong manitol và xenluloza vi tinh thể hoặc chất gây rã primelozơ (mẫu L hoặc M, Fig.2A) tạo ra kích cỡ hạt nhỏ với $D(0,5)$ bằng khoảng 0,25 trong cả hai trường hợp.

Ví dụ 3: Lọc

Một số chất nền, chất trợ nghiền hoặc chất hỗ trợ được sử dụng bởi sáng chế này không tan trong nước. Ví dụ về chúng là xenluloza vi tinh thể và chất gây rã như croscarmelloza và natri glycolat tinh bột. Để dễ dàng xác định được kích cỡ hạt của hoạt chất sau khi nghiền với các nguyên liệu này hơn, có thể sử dụng phương pháp lọc để loại bỏ chúng, cho phép xác định được đặc điểm của hoạt chất. Trong các ví dụ sau đây, naproxen được nghiền với lactoza monohydrat và xenluloza vi tinh thể (MCC). Kích cỡ hạt được xác định đặc điểm trước và sau khi lọc và khả năng cho naproxen đi qua của màng lọc được xác định bằng cách sử dụng thử nghiệm HPLC. Các chi tiết về sản phẩm nghiền và kích cỡ hạt được thể hiện trên Fig.3a. Lưu ý là trong bảng này, kích cỡ hạt đi cùng với các chi tiết về sản phẩm nghiền là chưa được lọc. Kích cỡ hạt trong các hàng mà không ghi các chi tiết về sản phẩm nghiền là sau khi lọc. Mẫu đã được lọc được thể hiện trong mục “Nguyên liệu hoạt tính”. Các thử nghiệm HPLC được thực hiện bằng cách lấy mẫu trước và sau khi lọc qua màng lọc Poroplast 10 micron. Các mẫu đã được lấy được pha loãng để tạo ra nồng độ danh định là 100 $\mu\text{g/mL}$. Dữ liệu thử nghiệm HPLC được thể hiện trong bảng 3.

Mẫu A được nghiền với 5% MCC. Trước khi lọc, D_{50} là 2,5 μm , sau khi lọc (mẫu B) D_{50} là 183 nm. Khi mẫu B được thử nghiệm, nồng độ là 94 $\mu\text{g/mL}$, cho thấy rằng quy trình lọc giữ lại rất ít naproxen. Sản phẩm nghiền thứ hai (mẫu C) được thực hiện mà không có MCC. D_{50} là 160 nm như được dự đoán. Sau khi lọc (mẫu D), kích cỡ hạt không bị thay đổi, cho thấy rằng nếu quy trình lọc thực sự loại bỏ được naproxen thì nó được loại bỏ một cách đồng đều. Một số phần của mẫu C sau đó được nghiền với MCC trong 1 phút. Thời gian này đủ dài để kết hợp MCC vào bột nhưng không đủ dài để có tác động đến sự phân bố kích cỡ hạt. Hai sản phẩm nghiền được thực hiện. Mẫu E được kết

hợp MCC 5% trọng lượng vào bột và mẫu F là 9% trọng lượng. Sau khi kết hợp MCC, kích cỡ hạt tăng đáng kể. Các mẫu này sau đó được lọc (mẫu E và F) và kích cỡ được đo lại. Sau khi lọc, kích cỡ hạt là giống với mẫu C, là nguyên liệu ban đầu. Việc thử nghiệm các mẫu E-H cho thấy rằng việc lọc không loại bỏ naproxen với mức độ đáng kể. Sự kết hợp kích cỡ hạt và dữ liệu thử nghiệm cho thấy rõ ràng rằng nguyên liệu như MCC có thể được loại bỏ dễ dàng và thành công, cho phép xác định kích cỡ hạt thực sự của hoạt chất.

Các mẫu I và J là các sản phẩm nghiền được tiến hành với MCC 10 và 20% trọng lượng. Kích cỡ hạt sau khi lọc được thể hiện dưới dạng mẫu K và L. Một lần nữa, việc lọc mang lại sự giảm kích cỡ hạt nhờ loại bỏ thành phần MCC. Và một lần nữa, thử nghiệm HPLC của mẫu I-L cho thấy rằng rất ít naproxen bị mất đi trong quy trình lọc.

Dữ liệu này cũng chứng tỏ rằng MCC có thể được sử dụng thành công làm chất nền đồng thời trong sáng chế được nêu trong bản mô tả này.

Mẫu số	Thử nghiệm HPLC ($\mu\text{g/mL}$)
B	94
D	93
E	99
F	96
G	98
H	97
I	94
J	89
K	91
L	84

Bảng 3: Thử nghiệm HPLC đối với naproxen trước và sau khi lọc mẫu.

Ví dụ 4: Hòa tan viên nang chứa chế phẩm nano của naproxen.

Ví dụ 4(a): Sản xuất viên nang chứa chế phẩm nano của naproxen (200 mg)

Chín lô bột chế phẩm nano của naproxen đã nghiền được kết hợp lại, được cân bằng trực cân, được xử lý trong thiết bị Quadro® Comil®, và được bao nang. Đối với mỗi lô sản phẩm nghiền, 334 g naproxen, 599 g manitol, 9,55 g povidon K30 và 9,55 g natri lauryl sulfat được nạp vào trong máy trộn 8-qt V và được trộn trong 10 phút, thu được bột có thành phần gần đúng là 35% naproxen, 63% manitol, 1% povidon K30 và 1% natri lauryl sulfat.

Sau đó, hỗn hợp này được nghiền một cách riêng rẽ và trong quá trình nghiền, mẫu và nguyên liệu chưa được nghiền được xả ra định kỳ và lượng của chúng được ghi lại. Sau khi kết thúc mỗi lần nghiền riêng rẽ, một lượng croscarmellose natri được bổ sung vào mỗi sản phẩm nghiền. Lượng croscarmellose natri được bổ sung dựa trên lượng theo lý thuyết của bột đã nghiền còn lại trong máy nghiền, sao cho nồng độ cuối cùng của croscarmellose natri trong bột sẽ là 5,38% trọng lượng sau khi bổ sung lượng đã tính. Sau khi bổ sung croscarmellose natri vào máy nghiền, máy được chạy trong 2 phút. Bột đã nghiền có thành phần gần đúng cuối cùng là 33,11% naproxen, 59,61% manitol, 0,95% natri lauryl sulfat, 0,95% povidon K30, và 5,38% croscarmellose natri sau đó được đổ ra khỏi máy nghiền.

Nguyên liệu thu được được kết hợp trong máy trộn 1 cu. ft V và được trộn trong 20 phút. Bột đã trộn được xử lý trong máy cán trục Freund Model TF-156 (tốc độ trục vít = 13,4, tốc độ trục cán = 4,1, áp suất = 55 kg/cm²). Bột được xử lý trong khoảng 55 phút, thu được các dải có độ dày nằm trong khoảng từ 2,3 đến 2,7 mm.

Các dải đã được cán bằng trục cán được nghiền thủ công và được cấp vào trong phễu của thiết bị Quadro® Comil® 197 có trang bị sàng loại 1143 micron và miếng đệm loại 0,225 inso, vận hành với tốc độ là 2000 vòng/phút. Năng suất thực của nguyên liệu dạng hạt đã nghiền là 4,183 kg.

Các hạt đã được cán bằng trục cán được bao nang trong viên nang gelatin cứng màu trắng đục cỡ 00 bằng cách sử dụng thiết bị nhồi viên nang MiniCap 100 có trang bị các bộ phận thay đổi cỡ 00. Các viên nang được nhồi thủ công bằng tấm gạt và được kiểm tra định kỳ về tổng trọng lượng, độ kín nguyên vẹn, và vẻ bề ngoài. Trọng lượng nhồi theo dự định là 604 mg, và trọng lượng trung bình của vỏ viên nang rỗng là 117 mg. Viên nang đã được nhồi sau đó được làm bóng trong thiết bị làm bóng viên nang. Năng suất thực của các viên nang đã được nhồi và làm bóng là 4183 g (khoảng 6925 viên nang).

Ví dụ 4(b) Tốc độ hòa tan của naproxen đã nghiền

Độ hòa tan của viên nang chứa naproxen đã nghiền (200 mg) (xem ví dụ 4a), và viên nén Naprosyn® 250 mg (naproxen) có bán trên thị trường (Roche Pharmaceuticals®, Inc., Mỹ) được xác định bằng cách sử dụng thiết bị hòa tan được thiết đặt là USP

Apparatus II (cánh khuấy) với tốc độ khuấy là 50 vòng/phút. Môi trường hòa tan là 900 mL SLS 0,3% trong đệm natri phosphat 0,1 M ở độ pH = 5. Nhiệt độ bình là 37°C. Các viên nang được nhả chìm bằng tấm ấn dạng lưới kim loại. Sáu vật phẩm thử nghiệm được thử nghiệm và các dữ liệu được tính trung bình cho mỗi thời điểm. Tại mỗi thời điểm, lấy 1 mL mẫu từ mỗi bình hòa tan, lọc qua màng lọc 0,45 μ m và thử nghiệm bằng HPLC. Dữ liệu trong bảng 4a dưới đây thể hiện phần trăm hòa tan của lượng hoạt chất trong mỗi vật phẩm thử nghiệm, đối với các thời điểm đã định.

Thời điểm	Phần trăm lượng ghi trên nhãn được hòa tan (%)	
	Viên nén Naprosyn 250 mg	Viên nang chứa chế phẩm nano của naproxen 200 mg
0	0	0
5	24	19
10	40	53
15	49	77
20	55	90
45	73	98
60	79	99

Bảng 4a. Profin hòa tan của viên nang Naprosyn® 250 mg và viên nang chứa chế phẩm nano của naproxen 200 mg

Các kết quả nêu trên chứng tỏ rằng viên nang chứa naproxen đã nghiền hòa tan nhanh hơn và triệt để hơn so với naproxen đối chứng có bán trên thị trường. Người có hiểu biết trung bình về lĩnh vực này sẽ dễ dàng hiểu rõ các ưu điểm do độ hòa tan nhanh hơn mang lại - có nhiều hoạt chất hơn hiện diện tại thời điểm bất kỳ. Nói cách khác, có thể thu được lượng naproxen hòa tan ngang bằng với lượng liều naproxen đã nghiền nhỏ hơn ban đầu, ngược lại với liều lớn hơn ban đầu cần cho naproxen đối chứng để đạt tới cùng lượng naproxen hòa tan đó. Ngoài ra, như các kết quả thể hiện rõ ràng, naproxen đối chứng không đạt được độ hòa tan hoàn toàn ngay cả đến thời điểm cuối cùng, trong khi naproxen đã nghiền đạt được độ hòa tan lớn hơn 90% trong 20 phút, và hòa tan về cơ bản là hoàn toàn tới thời điểm 45 phút. Một lần nữa, liều nhỏ hơn của naproxen đã nghiền cho phép thu được lượng naproxen hòa tan mà với lượng hòa tan này cần đến liều lớn hơn của naproxen đối chứng mới có thể thu được.

YÊU CẦU BẢO HỘ

1. Phương pháp sản xuất chế phẩm dạng liều đơn vị, trong đó phương pháp này bao gồm các bước:

nghiên khô nguyên liệu hoạt tính sinh học rắn, chất hoạt động bề mặt và chất nền nghiền có thể nghiền được trong máy nghiền, trong khoảng thời gian đủ để tạo ra các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền phân tán trong chất nền nghiền đã nghiền ít nhất một phần,

trong đó tỷ lượng theo thể tích của nguyên liệu hoạt tính sinh học trong máy nghiền trong quá trình nghiền bằng hoặc lớn hơn 30% thể tích,

trong đó chất nền nghiền bao gồm ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: polyol, sacarit, hydrat cacbon, lớp bao polyme tan ở ruột, sản phẩm sữa, axit hữu cơ và muối liên hợp của axit hữu cơ, hydro cacbonat của kim loại được dụng, muối của amin dễ bay hơi, và các chất vô cơ khác,

trong đó kích cỡ hạt trung bình của nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, hoặc kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, là nhỏ hơn hoặc bằng 5000 nm, và

trong đó khi được thử nghiệm trong điều kiện Dược điển Mỹ tiêu chuẩn, tốc độ hoà tan của nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền cải thiện so với dạng tiêu chuẩn thông thường của nguyên liệu hoạt tính sinh học này.

2. Phương pháp theo điểm 1, trong đó kích cỡ hạt trung bình của nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền, được xác định trên cơ sở số lượng hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích thước được chọn từ nhóm bao gồm: 5000 nm, 4000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm.

3. Phương pháp theo điểm 1, trong đó các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền có kích cỡ hạt trung vị, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, bằng hoặc nhỏ hơn kích thước được chọn từ nhóm bao gồm: 5000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm,

600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm.

4. Phương pháp theo điểm 3, trong đó tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn:

a. 2000 nm ($\% < 2000$ nm); hoặc

b. 1000 nm ($\% < 1000$ nm).

5. Phương pháp theo điểm 3, trong đó tỷ lệ phần trăm của các hạt, trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: 0%, 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% và 100% nhỏ hơn:

c. 500 nm ($\% < 500$ nm);

d. 300 nm ($\% < 300$ nm); hoặc

e. 200 nm ($\% < 200$ nm).

6. Phương pháp theo điểm 3, trong đó Dx của sự phân bố kích cỡ hạt, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, được chọn từ nhóm bao gồm: nhỏ hơn hoặc bằng 5000 nm, 3000 nm, 2000 nm, 1900 nm, 1800 nm, 1700 nm, 1600 nm, 1500 nm, 1400 nm, 1300 nm, 1200 nm, 1100 nm, 1000 nm, 900 nm, 800 nm, 700 nm, 600 nm, 500 nm, 400 nm, 300 nm, 200 nm và 100 nm; trong đó x lớn hơn hoặc bằng 90.

7. Phương pháp theo điểm 1, trong đó thời gian nghiền là khoảng thời gian được chọn từ nhóm bao gồm: từ 10 phút đến 2 giờ, từ 10 phút đến 90 phút, từ 10 phút đến 1 giờ, từ 10 phút đến 45 phút, từ 10 phút đến 30 phút, từ 5 phút đến 30 phút, từ 5 phút đến 20 phút, từ 2 phút đến 10 phút, từ 2 phút đến 5 phút, từ 1 phút đến 20 phút, từ 1 phút đến 10 phút, và từ 1 phút đến 5 phút.

8. Phương pháp theo điểm 1, trong đó bước nghiền khô được thực hiện trong máy nghiền dùng tia phun, máy cán dây, máy nghiền lăn, máy nghiền nát, máy mài có khuấy cơ học (theo phương ngang hoặc theo phương thẳng đứng), máy nghiền rung hoặc máy nghiền chương động.

9. Phương pháp theo điểm 8, trong đó máy nghiền chứa các vật thể nghiền.

10. Phương pháp theo điểm 9, trong đó vật thể nghiền là bi thép có đường kính được chọn

từ nhóm bao gồm: từ 1 đến 20 mm, từ 2 đến 15 mm và từ 3 đến 10 mm.

11. Phương pháp theo điểm 1, trong đó tổng lượng kết hợp của nguyên liệu hoạt tính sinh học, chất hoạt động bề mặt và chất nền nghiền trong máy nghiền tại thời điểm bất kỳ bằng hoặc lớn hơn lượng được chọn từ nhóm bao gồm: 200 g, 500 g, 1 kg, 2 kg, 5 kg, 10 kg, 20 kg, 30 kg, 50 kg, 75 kg, 100 kg, 150 kg và 200 kg.

12. Phương pháp theo điểm 1, trong đó nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: thuốc diệt nấm, thuốc diệt loài gây hại, thuốc diệt cỏ, thuốc xử lý hạt giống, được mỹ phẩm, mỹ phẩm, thuốc bổ trợ, sản phẩm tự nhiên, vitamin, chất dinh dưỡng, chế phẩm được hỗ trợ dinh dưỡng, dược chất, chế phẩm sinh học, axit amin, protein, peptit, nucleotit, axit nucleic, chất phụ gia, thực phẩm và thành phần thực phẩm.

13. Phương pháp theo điểm 1, trong đó nguyên liệu hoạt tính sinh học được chọn từ nhóm bao gồm: indometaxin, diclofenac, naproxen, meloxicam, metaxalon, xyclosporin A, progesteron, xelecoxib, xilostazol, xiprofloxacin, axit 2,4-diclophenoxyaxetic, anthraquinon, creatin monohydrat, glyphosat, halosulfuron, mancozeb, metsulfuron, salbutamol, lưu huỳnh, tribenuran và estradiol hoặc muối bất kỳ của chúng.

14. Phương pháp theo điểm 1, trong đó chất nền nghiền bao gồm một hoặc nhiều nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: manitol, sorbitol, isomalt, xylitol, maltitol, lactitol, erythritol, arabitol, ribitol, glucoza, fructoza, mannoza, galactoza, lactoza khan, lactoza monohydrat, sucroza, maltoza, trehaloza, maltodextrin, dextrin, inulin, đextrat, polydextroza, tinh bột, bột mỳ, bột ngô, bột gạo, tinh bột gạo, bột sắn, tinh bột sắn, bột khoai tây, tinh bột khoai tây, các bột và tinh bột khác, bột sữa, bột sữa không kem, các chất rắn sữa và dẫn xuất khác, bột đậu nành mịn, bột đậu nành thô hoặc các sản phẩm đậu nành khác, xenluloza, xenluloza vi tinh thể, các nguyên liệu được trộn lẫn trên cơ sở xenluloza vi tinh thể, tinh bột được gelatin hóa sơ bộ (hoặc một phần), HPMC, CMC, HPC, axit xitric, axit tartric, axit malic, axit maleic, axit fumaric, axit ascorbic, axit suxinic, natri xitrat, natri tartrat, natri malat, natri ascorbat, kali xitrat, kali tartrat, kali malat, kali ascorbat, natri cacbonat, kali cacbonat, magie cacbonat, natri bicarbonat, kali bicarbonat và canxi cacbonat, điaxit canxi phosphat, triaxit canxi phosphat, natri sulfat, natri clorua, natri metabisulphit, natri thiosulfat, amoni clorua, muối Glauber, amoni

cacbonat, natri bisulfat, magie sulfat, phèn kali, kali clorua, natri hydro sulfat, natri hydroxit, hydroxit tinh thể, hydro cacbonat, amoni clorua, metylamin hydroclorua, amoni bromua, silic oxit, silic oxit nhiệt, nhôm oxit, titan đioxit, đá talc, đá phấn, mica, cao lanh, bentonit, hectorit, magie trisilicat, nguyên liệu trên cơ sở đất sét hoặc nhôm silicat, natri lauryl sulfat, natri stearyl sulfat, natri xetyl sulfat, natri xetostearyl sulfat, natri đocusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, glyxeryl monostearat, glyxerol distearat glyxeryl palmitostearat, glyxeryl behenat, glyxeryl caprylat, glyxeryl oleat, benzalkoni clorua, CTAB, CTAC, xetrimit, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, poloxame 338, poloxame 407, ete stearyl polyoxyl 2, ete stearyl polyoxyl 100, ete stearyl polyoxyl 20, ete stearyl polyoxyl 10, ete xetyl polyoxyl 20, polysorbat 20, polysorbat 40, polysorbat 60, polysorbat 61, polysorbat 65, polysorbat 80, dầu thầu dầu polyoxyl 35, dầu thầu dầu polyoxyl 40, dầu thầu dầu polyoxyl 60, dầu thầu dầu polyoxyl 100, dầu thầu dầu polyoxyl 200, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 40, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 60, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 100, dầu thầu dầu đã được hydro hóa polyoxyl 200, rượu xetostearyl, macrogel 15 hydroxystearat, sorbitan monopalmitat, sorbitan monostearat, sorbitan trioleat, sucroza palmitat, sucroza stearat, sucroza distearat, sucroza laurat, axit glycocholic, natri glycholat, axit cholic, natri cholat, natri deoxycholat, axit deoxycholic, natri taurocholat, axit taurocholic, natri taurodeoxycholat, axit taurodeoxycholic, lexitin đậu tương, phosphatidylcholin, phosphatidyletanolamin, phosphatidylserin, phosphatidylinositol, PEG4000, PEG6000, PEG8000, PEG10000, PEG20000, hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat, canxi đodexylbenzen sulfonat, natri đodexylbenzen sulfonat, diisopropyl naphtaenesulphonat, erythritol distearat, chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt, nonylphenol etoxylat (poe-30), tristyrylphenol etoxylat, polyoxyetylen (15) talowalkylamin, natri alkyl naphtalen sulfonat, chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat, natri alkylbenzen sulfonat, natri isopropyl naphtalen sulfonat, natri metyl naphtalen formaldehyt sulfonat, natri n-butyl naphtalen sulfonat, etoxylat rượu tridexyl (poe-18), trietanolamin isodecanol phosphat este, trietanolamin tristyrylphosphat este, tristyrylphenol etoxylat sulfat, và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin.

15. Phương pháp theo điểm 14, trong đó chất nền nghiền là hỗn hợp chứa hai hoặc nhiều nguyên liệu.

16. Phương pháp theo điểm 15, trong đó nồng độ của thành phần chính trong hỗn hợp chứa hai hoặc nhiều nguyên liệu được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 5 đến 99% trọng lượng, từ 10 đến 95% trọng lượng, từ 15 đến 85% trọng lượng, từ 20 đến 80% trọng lượng, từ 25 đến 75% trọng lượng, từ 30 đến 60% trọng lượng, từ 40 đến 50% trọng lượng, và nồng độ của nguyên liệu thứ hai hoặc tiếp theo được chọn từ nhóm bao gồm: từ 5 đến 50% trọng lượng, từ 5 đến 40% trọng lượng, từ 5 đến 30% trọng lượng, từ 5 đến 20% trọng lượng, từ 10 đến 40% trọng lượng, từ 10 đến 30% trọng lượng, từ 10 đến 20% trọng lượng, từ 20 đến 40% trọng lượng và từ 20 đến 30% trọng lượng.

17. Phương pháp theo điểm 16, trong đó chất nền nghiền được chọn từ nhóm bao gồm:

a. lactoza khan được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; docusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu

tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrilphosphat este; tristyrilphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

b. lactoza monohydrat được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza khan; xylitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; docusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrilphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrilphosphat este; tristyrilphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

c. manitol được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; docusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000;

natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

d. sucroza được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu

tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

e. glucoza được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

f. natri clorua được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và

PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristerylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu triđexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristerylphosphat este; tristerylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

g. xylitol được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lạnh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristerylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen

sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formalđehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

h. axit tartric được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohyđrat; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lạnh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihyđrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); điiisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formalđehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formalđehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

i. xenluloza vi tinh thể được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohyđrat; xylitol; lactoza khan; manitol; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lạnh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihyđrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat

hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40, natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodecylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodecylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu triđexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin;

j. cao lanh được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khói Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodecylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodecylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ

naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin; và

k. đá talc được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; manitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; axit tartric; trinatri xitrat dihydrat; axit D,L-malic; natri pentan sulfat; natri octadexyl sulfat; Brij700; Brij76; natri n-lauroyl sacrosin; lexitin; đocusat natri; polyoxyl-40-stearat; silic oxit khối Aerosil R972; natri lauryl sulfat hoặc các chất hoạt động bề mặt alkyl sulfat khác có chiều dài chuỗi từ C5 đến C18; polyvinyl pyrrolidon; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 40; natri lauryl sulfat và stearat polyetylen glycol 100; natri lauryl sulfat và PEG 3000; natri lauryl sulphat và PEG 6000; natri lauryl sulphat và PEG 8000; natri lauryl sulphat và PEG 10000; natri lauryl sulfat và Brij700; natri lauryl sulfat và poloxame 407; natri lauryl sulfat và poloxame 338; natri lauryl sulfat và poloxame 188; poloxame 407; poloxame 338; poloxame 188; hỗn hợp chất ngưng tụ alkyl naphtalen sulfonat/lignosulfonat; canxi đodexylbenzen sulfonat (mạch nhánh); diisopropyl naphtalensulphonat; erythritol distearat; axit đodexylbenzen sulfonic mạch thẳng và mạch nhánh; chất ngưng tụ naphtalen sulfonat formaldehyt; nonylphenol etoxylat; POE-30; phosphat este; tristyrylphenol etoxylat; axit tự do; polyoxyetylen (15) talowalkylamin; natri alkyl naphtalen sulfonat; chất ngưng tụ natri alkyl naphtalen sulfonat; natri alkylbenzen sulfonat; natri isopropyl naphtalen sulfonat; natri metyl naphtalen; formaldehyt sulfonat; muối natri của n-butyl naphtalen sulfonat; etoxylat rượu tridexyl; POE-18; trietanolamin isodecanol phosphat este; trietanolamin tristyrylphosphat este; tristyrylphenol etoxylat sulfat; và bis(2-hydroxyetyl)talowalkylamin.

18. Phương pháp theo điểm bất kỳ trong số các điểm nêu trên, trong đó chất nền nghiên cứu được chọn từ nhóm bao gồm:

a. lactoza khan được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic;

b. lactoza monohydrat được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza khan; xylitol; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic; và

c. manitol được kết hợp với ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: lactoza monohydrat; xylitol; lactoza khan; xenluloza vi tinh thể; sucroza; glucoza; natri clorua; đá talc; cao lanh; canxi cacbonat; axit malic; trinatri xitrat đihydrat; axit D,L-malic.

19. Phương pháp theo điểm 1, trong đó chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: silic oxit keo, chất hoạt động bề mặt rắn hoặc bán rắn, chất hoạt động bề mặt lỏng, chất hoạt động bề mặt mà có thể sản xuất được thành dạng rắn hoặc dạng bán rắn, polyme, axit stearic và dẫn xuất của chúng.

20. Phương pháp theo điểm 19, trong đó chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: polyoxyetylen alkyl ete, polyoxyetylen stearat, poloxame, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở sarcosin, polysorbat, alkyl sulfat và các chất hoạt động bề mặt sulfat khác, dầu thầu dầu đã được etoxyl hóa, polyvinylpyrrolidon, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở deoxycholat, chất hoạt động bề mặt trên cơ sở trimetyl amoni, lexitin và các phospholipit và muối mật khác.

21. Phương pháp theo điểm 19, trong đó chất hoạt động bề mặt được chọn từ nhóm bao gồm: natri lauryl sulfat, natri docusat, natri deoxycholat, muối natri N-lauroylsarcosin, benzalkoni clorua, xetylpyridini clorua, xetylpyridini bromua, benzetoni clorua, PEG 40 stearat, PEG 100 stearat, poloxame 188, Brji 72, Brji 700, Brji 78, Brji 76, Cremophor EL, Cremophor RH-40, Dehscofix920, Kollidon 25, Kraftsperser 1251, lexitin, poloxame 407, polyetylen glycol 3000, polyetylen glycol, 8000, polyvinylpyrrolidon, axit natri dodecylbenzenesulphonic, natri octadecyl sulphat, natri pentan sulphonat, soluplus HS15, Teric305, Tersperse 2700, Terwet 1221, Terwet 3785, Tween 80 và polysorbat 61.

22. Phương pháp theo điểm 21, trong đó chất hoạt động bề mặt là natri lauryl sulfat.

23. Phương pháp theo điểm 22, trong đó chất hoạt động bề mặt là natri lauryl sulfat và chất nền nghiền có thể nghiền được là manitol.
24. Phương pháp theo điểm 22, trong đó chất hoạt động bề mặt là natri lauryl sulfat và chất nền nghiền có thể nghiền được là lactoza monohydrat.
25. Phương pháp theo điểm 22, trong đó chất hoạt động bề mặt là natri lauryl sulfat và chất nền nghiền có thể nghiền được là lactoza khan.
26. Phương pháp theo điểm 1, trong đó chất hoạt động bề mặt có nồng độ được chọn từ một trong số các phạm vi bao gồm: từ 0,1 đến 10% trọng lượng, từ 0,1 đến 5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2,5% trọng lượng, từ 0,1 đến 2% trọng lượng, từ 0,1 đến 1% trọng lượng, từ 0,5 đến 5% trọng lượng, từ 0,5 đến 3% trọng lượng, từ 0,5 đến 2% trọng lượng, từ 0,5 đến 1,5% trọng lượng, từ 0,5 đến 1% trọng lượng, từ 0,75 đến 1,25% trọng lượng, từ 0,75 đến 1% trọng lượng và 1% trọng lượng.
27. Phương pháp theo điểm 1, trong đó tá dược được dụng được bổ sung, hoặc tổ hợp của các tá dược được dụng được bổ sung, trong đó tá dược được dụng được chọn từ nhóm bao gồm: polyme, chất kết dính, chất độn, chất làm trơn, chất tạo ngọt, chất điều vị, chất bảo quản, chất đệm, chất thấm ướt, chất gây rã, chất sủi bọt, và chất mà có thể tạo thành một phần của thuốc, kể cả thuốc dạng liều rắn.
28. Phương pháp theo điểm 27, trong đó tá dược được dụng được bổ sung trong quá trình nghiền khô tại thời điểm được chọn từ nhóm bao gồm: với 1 đến 100% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 5% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 10% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại, với 1 đến 30% tổng thời gian nghiền còn lại, với 2 đến 5% tổng thời gian nghiền còn lại, với 2 đến 10% tổng thời gian nghiền còn lại, với 5 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại và với 5 đến 20% tổng thời gian nghiền còn lại.
29. Phương pháp theo điểm 27, trong đó tá dược được dụng được chọn từ nhóm bao gồm: PVP liên kết ngang (crospovidon), carmelloza liên kết ngang (croscarmelloza), natri glycolat tinh bột, povidon (PVP), povidon K12, povidon K17, povidon K25, povidon K29/32 hoặc povidon K30.

30. Phương pháp theo điểm 1, trong đó chế phẩm dạng liều đơn vị được sản xuất bằng phương pháp này là chế phẩm được dụng.

31. Phương pháp sản xuất được phẩm dạng liều, trong đó phương pháp này bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của chế phẩm dạng liều đơn vị được sản xuất bằng phương pháp theo điểm 1 cùng với chất mang được dụng để tạo ra được phẩm dạng liều.

32. Phương pháp sản xuất sản phẩm thú y bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của chế phẩm dạng liều đơn vị được sản xuất bằng phương pháp theo điểm 1 cùng với tá dược có thể chấp nhận được để tạo ra sản phẩm có thể chấp nhận được để dùng trong thú y.

33. Phương pháp sản xuất sản phẩm nông nghiệp bao gồm bước trộn lẫn lượng có tác dụng điều trị của chế phẩm dạng liều đơn vị được sản xuất bằng phương pháp theo điểm 1 cùng với tá dược có thể chấp nhận được để tạo ra sản phẩm có thể chấp nhận được để dùng trong nông nghiệp.

34. Phương pháp cải thiện profin hòa tan của nguyên liệu hoạt tính sinh học, trong đó phương pháp này bao gồm các bước:

nghiên khô nguyên liệu hoạt tính sinh học rắn, chất hoạt động bề mặt và chất nền nghiền có thể nghiền được trong máy nghiền, trong khoảng thời gian đủ để tạo ra các hạt nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền phân tán trong chất nền nghiền đã nghiền ít nhất một phần,

trong đó tỷ lượng theo thể tích của nguyên liệu hoạt tính sinh học trong máy nghiền trong quá trình nghiền bằng hoặc lớn hơn 30% thể tích,

trong đó chất nền nghiền bao gồm ít nhất một nguyên liệu được chọn từ nhóm bao gồm: polyol, sacarit, hydrat cacbon, lớp bao polyme tan ở ruột, sản phẩm sữa, axit hữu cơ và muối liên hợp của axit hữu cơ, hydro cacbonat của kim loại được dụng, muối của amin dễ bay hơi, và các chất vô cơ khác,

trong đó Dx của sự phân bố kích cỡ hạt của nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiền, được xác định trên cơ sở thể tích hạt, là nhỏ hơn hoặc bằng 10000 nm, trong đó x lớn hơn hoặc bằng 90, và

trong đó khi được thử nghiệm trong điều kiện Dược điển Mỹ tiêu chuẩn, tốc độ hoà tan của nguyên liệu hoạt tính sinh học đã nghiên cải thiện so với dạng tiêu chuẩn thông thường của nguyên liệu hoạt tính sinh học này.

Fig. 1A

Mẫu số	Nguyên liệu hoạt tính				Nền chính			Chất hoạt động bề mặt 1			Chất hoạt động bề mặt 2			Nền 2			Thời gian (phút)	Kích thước hạt					Năng suất (%)	Biến thiên
	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	% thể tích	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng		D(0,5) μm	% < 0,20 μm	% < 0,30 μm	% < 0,5 μm	% < 1,0 μm	% > 2,0 μm	
A	NAA	1	25	29	MAN	3	75										20	0,181	55	74	87	94	97	
B	NAA	60	30	34	MAN	138	69	SDS	2	1							50	0,181	55	73	86	92	96	
C	NAA	70	35	39	MAN	128	64	SDS	2	1							60	0,177	57	74	86	90	93	
D	NAA	60	30	35	LAC	138	69	SDS	2	1							40	0,232	44	59	70	78	90	E
E	NAA	70	35	40	LAC	128	64	SDS	2	1							60	0,224	72	81	92	81	92	
F	NAA	70	35	40	LAC	128	64	SDS	2	1							60	0,345	35	47	56	61	73	E
G	NAA	80	40	45	LAC	118	59	SDS	2	1							45	2,039	19	26	31	36	49	
H	NAA	1	25	29	XYL	3	75										20	0,177	56	74	85	91	95	
I	NAA	1	25	30	LAA	2,2	55										20	0,2	50	65	75	79	89	
J	NAS	1,25	25	30	TA	3,75	75										20	0,311	37	49	59	64	75	
K	NAS	1,25	25	30	TA	3,75	74	P40S	0,1	1							30	0,303	36	50	62	77	89	
L	DIC	3	30	31	LAC	6,9	69	SDS	0,1	1							90	0,202	49	69	83	88	92	
M	DIC	3	30	31	MAN	6,7	67	SDS	0,3	3							90	0,157	63	79	86	88	93	
N	MEL	25	25	25	LAC	72	72	SDS	3	3							15	0,283	33	53	73	84	92	
O	MTX	1,5	30	33	LAC	3,45	69	P407	0,1	1							60	0,16	63	77	84	89	93	2
P	MTX	1,5	30	33	LAC	3,5	70										60	0,28	40	52	59	59	71	2
Q	MTX	17,2	43	47	LAC	22	56	SDS	0,4	1								0,142	70	83	88	91	94	2
R	MTX	20	50	57	LAC	10,4	26	SDS	0,8	2	P407	0,8	2	SB	8	20		0,137	73	89	95	100	100	9
S	MTX	2,5	50	54	LAC	2,35	47	SDS	0,8	2	P407	0,1	2				60	0,148	67	83	92	98	99	2

Fig. 1B

Mẫu số	Nguyên liệu hoạt tính			Nền chính			Chất hoạt động bề mặt 1			Chất hoạt động bề mặt 2			Nền 2			Thời gian (phút)	Kích thước hạt					Năng suất	Biến thiên	
	Tên	Khối lượng (g)	% thể tích	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% khối lượng		D(0,5) µm	% < 0,20 µm	% < 0,30 µm	% > 0,5 µm	% > 1,0 µm			% > 2,0 µm
T	MTX	17,2	43	MAN	22,4	56	SDS	0,4	1							60	0,254	42	55	64	67	72	2	
U	NAA	17,5	35	MAN	32	64	SDS	0,5	1							80	0,249	42	56	64	67	74		
V	NAA	17,5	35	MAN	31,5	63	SDS	0,5	1	P40S	0,5	1				80	0,261	39	55	67	77	88		
W	NAA	17,5	35	MAN	31,5	63	SDS	0,5	1	P3000	0,5	1				80	0,188	53	70	81	88	95		
X	MAN	150,1	50	LAC	147,1	49	T3785	3,00	3							5	0,22	46	60	72	84	87	90	5
Y	MAN	150,1	50	LAC	150,0	50										5	0,292	35	51	67	81	85	56	5
Z	MAN	150,0	50	LAC	147,0	49	DS	3,02	3							5	0,274	38	53	67	80	84	76	5
AA	NAA	105,1	35	MAN	195,0	65										80	0,189	53	70	82	87	91	81	
AB	MTX	60	30	LAC	137	67	SDS	3	1,5	P407	3	1,5				21	0,142	67	85	92	95	96	ND	2
AC	MTX	60	30	LAC	137	67	SDS	3	1,5	P407	3	1,5				20	0,8	32	42	48	51	63	70	2,E
AD	MTX	144	30	LAC	321,6	67	SDS	7,2	1,5	P407	7,2	1,5				4	0,243	44	58	68	74	84	93	2
AE	NAA		35	MAN	302,4	63	SDS	4,8	1	PVP	4,8	1				6	0,226	44	63	80	88	93	94	
AF	NAA		35	MAN	297,6	62	SDS	4,8	1	PVP	4,8	1	P3000	4,8	1	7	0,287	31	52	73	85	93	98	
AG	MAN	2,5	50	LAC	2,35	47	SDS	0,15	3							15	0,318	31	48	65	80	84		5
AH	MAN	2,5	50	LAC	2,45	49	P188	0,05	1							15	0,33	30	46	64	77	82		5
AI	MAN	2,5	50	LAC	2,45	49	P40S	0,05	1							15	0,333	30	46	63	75	80		5
AJ	MAN	2,5	50	LAC	2,45	49	B700	0,05	1							15	0,337	29	46	63	76	81		5
AK	MAN	2,5	50	LAC	2,45	49	P407	0,05	1							15	0,342	28	45	63	76	82		5
AL	MAN	2,5	50	LAC	2,45	49	1	0,05	1							15	0,411	24	40	56	69	75		5

Mẫu số	Nguyên liệu hoạt tính				Nền chính			Chất hoạt động bề mặt 1			Chất hoạt động bề mặt 2			Nền 2			Thời gian (phút)	Kích thước hạt						Năng suất	Biến thiên
	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	% Thể tích	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng		D (0,5) μm	% < 0,20 μm	% < 0,30 μm	% < 0,5 μm	% < 1,0 μm	% > 2,0 μm		
AM MAN	2,5	50	45	LAC	2,45	49		DS	0,05	1							15	0,462	22	37	52	65	71		5
AN MAN	2,5	50	45	LAC	2,45	49		SDS	0,05	1							15	1,369	1	6	20	43	56		5
AO MAN	2,5	50	45	LAC	2,45	49		SDA	0,05	1							15	1,766	0	2	14	38	52		5
AP MAN	2,5	50	45	LAC	2,45	49		CEL	0,05	1							15	1,86	0	2	14	37	51		5
AQ MAN	2,5	50	45	LAC	2,5	50											15	2,578	0	1	11	31	45		5

Fig.1C

Mẫu số	Nguyên liệu hoạt tính				Nền chính			Chất hoạt động bề mặt 1			Chất hoạt động bề mặt 2			Chất hoạt động bề mặt 3			Phân hủy			Thời gian (phút)	Kích thước hạt						Năng suất	Biên thiên
	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	% Thể tích	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng		D(0,5) μm	% < 0,20 μm	% < 0,30 μm	% > 0,5 μm	% > 1,0 μm	% > 2,0 μm		
A	NAA	105	35	39	MAN	189	63	SDS	3	1	P3000	3	1							80	0,19	53	71	84	91	95	90	
B	NAA	105	35	39	MAN	189	63	SDS	3	1	P407	3,1	1							40	0,89	26	36	45	51	57		
C	NAA	105	35	39	MAN	189	63	SDS	3	1	P407	3,1	1							60	0,31	36	49	61	69	76		
D	NAA	105	35	39	MAN	189	63	SDS	3	1	P407	3,1	1							80	0,19	52	70	84	90	93	82	
E	NAA	105,1	35	39	MAN	192	64	SDS	3	1										80	0,24	43	59	72	78	81	84,6	
F	NAA	105	35	39	MAN	171	57	SDS	3	1	P3000	3	1	PVP	3	1	PML	15	5	80	0,27	39	54	67	74	78	89,2	12
G	NAA	105	35	39	MAN	171	57	SDS	3	1	P407	3	1	PVP	3,02	1	PML	15,1	5	80							88,2	
H	NAA	105,2	35	39	MAN	174	58	SDS	3	1	PVP	3	1				PML	15,0	5	80							87,1	
I	NAA	105	35	39	MAN	189	63	SDS	3	1	P3000	3	1							80	0,25	27	67	91	100	100	88	
J	NAA	105,7	35	39	MAN	186	64	SDS	3	1	P3000	3	1	PVP	3,01	1				80	0,24	29	68	90	99	100	89,7	
K	NAA	105,1	35,0	39	MAN	195	65,0												80	0,19	53	70	82	87	91	81		
L	NAA	105	35,0		MAN	180	60,0										MCC	15	5	80	0,26	40	54	65	69	75	66	12,0
M	NAA	105	35,0		MAN	180	60,0										PML	15	5	80	0,24	42	58	69	76	85	51	12,0

Fig.2A

Mẫu số	Nguyên liệu hoạt tính			Nền chính			Chất hoạt động bề mặt 1			Chất hoạt động bề mặt 2			Thời gian (phút)	Kích thước hạt						Năng suất	Biến thiên
	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng	Tên	Khối lượng (g)	% Khối lượng		D(0,5) μm	% < 0,20 μm	% < 0,30 μm	% < 0,5 μm	% < 1,0 μm	% > 2,0 μm		
A	NAA	1,5	30	LAC	3,2	64	SDS	0,05	1	MCC	0,25	5	40	2,6	29	41	47	61	77	86	
B	14A													0,2	68	79	84	94	99		12
C	NAA	1,5	30	LAC	3,45	69	SDS	0,05	1				40	0,2	79	95	98	100	100	95	
D	14C													0,2	80	94	97	100	100		12
E	14C	2,5	95	MCC	0,13	5							1	1,3	34	49	52	56	60	88	
F	14C	2,5	91	MCC	0,25	9							1	0,8	36	52	56	62	72	83	
G	14E													0,2	79	92	96	99	100		12
H	14F													0,2	79	93	97	99	100		12
I	NAA	1,5	30	LAC	2,95	59	SDS	0,05	1	MCC	0,5	10	40	6,4	12	19	25	43	64	96	
J	NAA	1,5	30	LAC	2,45	49	SDS	0,05	1	MCC	1	20	40	8,6	0	0	7	31	56	95	
K	14I													1,7	32	44	53	77	94		12
L	14J													4,1	0	0	12	61	92		12

Fig.3A