

PŮVODNÍ PRÁCE

Možnosti ovlivnění obsahu léčiva a enkapsulační účinnosti chitosanových mikrosfér připravených procesem iontové gelace

Possibilities of influencing the drug content and encapsulation efficiency of chitosan microspheres prepared by ionic gelation process

Jan Kouřil • Jakub Vysloužil • Martina Kejdušová • Kateřina Dvořáčková • David Vetchý

Došlo 27. ledna 2014 / Přijato 7. března 2014

Souhrn

Cílem práce byla příprava mikročástic na bázi vysokomolekulárního chitosanu bez obsahu léčiva a následně příprava mikročástic s použitím 5-aminosalicylové kyseliny (5-ASA) jako modelové aktivní látky metodou vnější iontové gelace. Formulačními a procesními proměnnými byla koncentrace chitosanu a při přípravě aktivních mikročástic také přítomnost léčiva v roztoku polymeru a/nebo v použitém tvrdícím roztoku. Byl sledován vliv různých podmínek přípravy na vlastnosti mikročástic se zaměřením na zvýšení obsahu léčiva v mikročásticích. U mikročástic bez léčiva i s léčivem bylo zjištěno, že s rostoucí koncentrací chitosanu rostla jejich sféricita i jejich ekvivalentní průměr. Největší obsah léčiva byl dosažen u vzorku připraveného z 1,75% disperze chitosanu při přítomnosti léčiva v disperzi i tvrdícím roztoku. Změnou umístění léčiva během přípravy se podařilo zvýšit obsah 5-ASA maximálně 6krát (1,25% koncentrace chitosanu).

Klíčová slova: mikročástice • vnější iontová gelace • chitosan • 5-ASA • enkapsulační účinnost

Summary

This study aimed to prepare high molecular weight chitosan blank and drug-loaded microparticles using 5-aminosalicylic acid (5-ASA) as the model active substance by an external ionic gelation. Formulation and

process variables included the chitosan concentration and presence of drug in the polymer solution, and/or in hardening solution during the microparticles preparation. The effect of different preparation conditions on the properties of the microparticles was observed with a view to increase drug content in microparticles. For both types of microparticles (with and without the drug), it was found that their sphericity and equivalent diameter increased with increasing chitosan concentration. The drug content of drug-loaded microparticles was the highest in the case of the sample prepared from 1.75% chitosan dispersion, when the drug was present both in the chitosan dispersion and the hardening solution. Maximum six times higher drug content was achieved by change of the placement of 5-ASA during preparation (1.25% chitosan concentration).

Keywords: microparticles • external ionotropic gelation • chitosan • 5-ASA • encapsulation efficiency

Úvod

Stále větší požadavky na bezpečnost a efektivitu současné farmakoterapie vedou k rozvoji v oblasti lékových forem vyšších generací zajišťujících řízené uvolňování léčiva, popř. jeho cílenou biodistribuci. Mezi tyto lékové formy patří i mikročástice¹⁾. Tato léková forma je intenzivně studována díky celé řadě výhod (řízené uvolňování léčivé látky, možnost kombinace více léčiv, snížení nežádoucích účinků, uvolňování léčivé látky nezávisle na příjmu potravy atd.). Mikročástice lze efektivně podávat jak perorální, tak parenterální cestou²⁾.

Důležitým aspektem přípravy mikročástic je zvolená metoda a použité materiály. Jednotlivé metody přípravy vedou k zisku dvou základních typů mikročástic. Mikrosféry lze definovat jako matricové částice, ve kterých je léčivo dispergováno v molekulární (roztok) nebo makroskopické (suspenze, emulze) formě³⁾. Mikrotobol-

J. Kouřil • J. Vysloužil • M. Kejdušová • doc. PharmDr. Kateřina Dvořáčková, PhD. (✉) • D. Vetchý
Veterinární a farmaceutická univerzita Brno, Farmaceutická fakulta,
Ústav technologie léků
Palackého 1/3, 612 42 Brno
e-mail: dvorackovak@vfu.cz

ky, které představují zásobníkový typ, jsou systémy obsahující polymerní obal a jádro. To může být v kapalně, pevně nebo plynně formě, tvoří 10–90 % hmotnosti celé částice a ovlivňuje konečný tvar mikroto-bolky. Na jádro těsně přiléhá polymerní obal^{3, 4}.

Mikročástečky lze připravit pomocí různých metod, které se dělí podle mechanismu vzniku částice⁵. Zvolená metoda by měla být schopna zajistit požadovanou velikost mikročástic, optimální enkapsulační účinnost, stabilitu lékové formy po dobu užívání, požadovaný disoluční profil atd.⁶. V této práci byla jako metoda přípravy mikročástic zvolena vnější iontová gelace, která patří do skupiny síťovacích metod. Síťovací metody mohou být rozděleny podle mechanismu zesíťování na chemické a fyzikálně-iontové (vnější a vnitřní iontová gelace; termální gelace)³. Při přípravě mikročástic metodou vnější iontové gelace dochází k extruzi disperze polymeru do tvrdící lázně ve formě kapek. Metoda je založena na interakci kationtové nebo aniontové funkční skupiny polymeru s opačně nabitými polyvalentními ionty přítomnými v tvrdící lázni, čímž dochází k zesíťování struktury polymeru a vzniku mikrosféry^{7, 8}. Výhodou iontové gelace je absence používání organických rozpouštědel, jejichž rezidua mohou být pro organismus toxická. Metoda nevyžaduje vyšší teplotu, a umožňuje tedy přípravu mikročástic s termolabilními léčivými látkami⁷. Postup je vhodný pro inkorporaci celé řady léčiv (chemická léčiva, peptidy, enzymy, vakcíny, živé buňky). Lze tak připravit mikrosféry na bázi alginátů⁹, kolagenu, hyaluronové kyseliny¹⁰, želatiny, škrobu¹¹, karagenů¹² nebo polysyntetického chitosanu.

Chitosan patří mezi biokompatibilní, biodegradovatelné a mukoadhezivní polymery¹³. Jedná se o polysacharid (1→4)-2-amino-2-deoxy-β-D-glukan odvozený od chitinu. Díky svým jedinečným fyzikálně-chemickým vlastnostem má velký potenciál pro biomedicínské nebo technologické aplikace¹⁴. Zdrojem chitosanu jsou nejčastěji schránky krabů, korýšů a měkkýšů. Při přípravě chitosanových mikročástic se jako síťovací činidla pro iontovou gelaci využívají látky obsahující ve své struktuře multivalentní aniontové funkční skupiny, jako např. tripolyfosfát sodný (TPP)¹⁵. Pro síťovací metody založené na chemickém zesíťování chitosanu se využívají glutaraldehyd¹⁶ nebo přírodní látka genipin. Glutaraldehyd je kvůli vyšší toxicitě méně vhodný ve srovnání s tripolyfosfátem. Genipin je aktivní aglykon odvozený od glykosidu geniposidu. Jeho nespornou výhodou je přírodní charakter, netoxičnost a kompatibilita s řadou polymerů. Nachází se v ovoci *Gardenia jasminoides* Ellis¹⁷.

Míra enkapsulace léčiva, resp. biofarmaceutika do chitosanových mikročástic připravených iontovou gelací, se pohybuje v poměrně širokém rozmezí. Enkapsulační účinnost (EE) nabývá velmi rozdílných hodnot, a to od velmi nízké –10 %, až po velmi vysokou –90 %, v závislosti na typu léčiva a zvolených formulačních a procesních parametrech. Důležitými parametry ovlivňujícími EE jsou koncentrace¹⁸ a molekulová hmotnost použitého chitosanu¹⁹, typ enkapsulovaného léčiva a jeho koncentrace v disperzi²⁰, koncentrace tvrdícího činidla²¹ a pH tvrdící lázně²².

Vysokých hodnot EE se podařilo dosáhnout u mikročástic s obsahem vysokomolekulárních látek, např. proteinů (albumin, EE více než 90 %)²³ nebo hormonů (růstový faktor hepatocytů, EE více než 85 %)²⁴, jejichž tendence pro opouštění struktury mikrosféry v průběhu tvrzení je nižší ve srovnání s nízkomolekulárními léčivy. Proteiny se z mikročástic uvolňují zejména na základě eroze a/nebo degradace polymeru a vzhledem k jejich rozpustnosti a molekulové hmotnosti je jejich schopnost difundovat do roztoku velmi omezená²⁵. V případě nízkomolekulárních léčiv dosahuje EE různých hodnot, např. u mikročástic obsahujících anxiolytikum klobazam se EE pohybovala v rozmezí 12–95 %²⁶. Nízké hodnoty EE jsou typické pro hydrofilní nízkomolekulární léčiva.

Cílem této práce byla příprava mikrosfér pomocí metody vnější iontové gelace s obsahem 5-ASA jako modelového nízkomolekulárního léčiva a sledování vlivu formulačních a procesních proměnných na vlastnosti mikročástic. U mikročástic bez léčiva i s léčivem se sledoval vliv koncentrace chitosanu v použitých disperzích na jakostní parametry mikrosfér (morfologie, ekvivalentní průměr, sféricita). U mikročástic s léčivem se dále hlavní pozornost věnovala možnosti ovlivnění hodnoty obsahu léčiva a enkapsulační účinnosti různým umístěním léčiva při přípravě, a to: 1. v odkapávané disperzi chitosanu, 2. ve tvrdícím roztoku a 3. současně v odkapávané disperzi chitosanu i tvrdícím roztoku.

Pokusná část

Materiál

Modelovou léčivou látkou určenou k enkapsulaci do mikročástic byla 5-ASA (Mr – 153,14; Sigma Aldrich, St. Louis, USA), jako polymer byl zvolen vysokomolekulární chitosan; stupeň deacetylace > 75 % (Sigma Aldrich, St. Louis, USA), jako síťovací činidlo byl použit tripolyfosfát sodný (Merck KGaA, Darmstadt, Německo), disolučními médii byl fosforečnanový tlumivý roztok (dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, dihydrogenfosforečnan draselný – oba Merck KGaA, Darmstadt, Německo). Všechny ostatní pomocné látky a chemikálie použité v experimentu vyhovovaly kvalitou lékopisu popř. dalším požadovaným normám.

Příprava mikročástic

Jako metoda pro přípravu mikročástic byla zvolena vnější iontová gelace. Při přípravě disperze chitosanu bylo na 1% roztok kyseliny octové navrstveno požadované množství polymeru a tato směs se nechala přes noc bobtnat. Celkem byly připraveny disperze chitosanu v rozmezí 1–1,75 %. V daném intervalu koncentrace vždy rostla o přírůstek 0,25 %. Disperze se následně homogenizovala pomocí přístroje Ultra Turrax (T25 BASIC, IKA – Werke GmbH & Co. KG, Staufen, Německo) při rychlosti 16 000 otáček za minutu. Při přípravě mikročástic s léčivem se k roztokům chitosanu přidalo 375 mg 5-ASA, čímž se získaly 0,25% disperze léčiva. Takto připravené homogenní disperze, bez nebo s léčivem, se poté naplnily do injekční stříkačky o objemu 2 ml s průměrem jehly 0,7 mm (tab. 1) a protlačovaly se pomocí lineárního dávkovače LD 2

Tab. 1. Přehled označení vzorků ve vztahu k podmínkám přípravy mikrosfér

Označení vzorků	Koncentrace chitosanu (%)	Léčivo v disperzi chitosanu	Léčivo v roztoku tvrdící lázně
CH1 – CH1,75	1–1,75	ne	ne
CH1P – CH1,75P	1–1,75	ano	ne
CH1L – CH1,75L	1–1,75	ne	ano
CH1PL – CH1,75PL	1–1,75	ano	ano

(Vývojové dílny ČSAV, Praha, Česká republika) do tvrdící lázně (60 ml), která byla tvořena buď 10% roztokem TPP, nebo 10% roztokem TPP nasyceným 5-ASA o koncentraci 1160 mg/l²⁷). Vzdálenost hladiny tvrdící lázně od ústí jehly byla 1,0 cm. Všechny šarže byly připraveny při teplotě místnosti.

Vzorky byly označeny podle metody přípravy. Symbol „CH“ označuje materiál pro přípravu mikročásteček chitosan a číslice pak jeho koncentraci v disperzi. Označení „P“ vyjadřuje přítomnost léčiva pouze v disperzi chitosanu, „L“ přítomnost léčiva v tvrdící lázni a „PL“ přítomnost léčiva v disperzi chitosanu i v tvrdící lázni.

Doba tvrzení byla u mikročásteček bez léčiva 30 minut, pro mikročástečky s léčivem 90 minut. Zvolené časové intervaly vychází z již publikovaných vědeckých prací^{28, 29}.

Ihned po styku polymeru s roztokem tvrdící lázně docházelo k formování kulovitých částic. Vzniklé mikročástečky se po uplynutí požadované doby třikrát promyly čistou vodou a sušily se na Petriho miskách v horkovzdušné sušárně Horo 048B (Dr. Ing. A. Hoffmann, Ostfildern, Německo) při teplotě 25 °C po dobu 24 hodin.

Charakteristika disperzí

Stanovení viskozity

Měření dynamické viskozity bylo provedeno u disperzí chitosanu s léčivem i bez léčiva. Všechny disperze byly před samotným měřením homogenizovány pomocí přístroje Ultra Turrax při rychlosti 16 000 otáček za minutu. Pro stanovení viskozity se použil Brookfieldův rotační viskozimetr Brookfield DV-II+Pro (Brookfield Engineering, Middleboro, USA). Během měření, které probíhalo při teplotě 37 °C, se použil adaptér pro měření malých vzorků a včetně SC4-21. Otáčky včetně byly u všech měření stejné (200 ot./min). Výsledná viskozita a její směrodatná odchylka (SD) byla dána průměrem tří měření.

Charakteristika mikročásteček

Stanovení morfologie a velikosti mikročásteček

Velikost chitosanových mikročásteček byla hodnocena pomocí stereoskopického mikroskopu STM – 902 ZOOM (Opting servis, Ostrava, Česká republika) spojeným s CCD kamerou Alphaphot (Nikon, Tokyo, Japonsko) a počítačem. Obrazové snímky se hodnotily s využitím softwaru pro obrazovou analýzu Ia32 (Leco Corporation, St. Joseph, USA). U každé šarže se měřilo 600 mikročásteček. Z naměřených hodnot se stanovil faktor kulatosti (SF) a ekvivalentní průměr (EP). Výsledky se vyjádřily jako aritmetický průměr a jeho směrodatná odchylka.

$$SF = \frac{4A\pi}{p^2}, \quad [1]$$

kde A je plocha částice a p je obvod částice.

$$EP = \sqrt{\frac{4A}{\pi}}, \quad (\text{mm}) \quad [2]$$

kde A je plocha částice.

Dále byla hodnocena distribuce velikosti částic Y . Distribuci velikosti částic charakterizují hodnoty d_{10} , d_{50} a d_{90} vyjadřující hraniční mez, do které spadá svou velikostí 10, 50, resp. 90 % proměřených částic podle vztahu:

$$Y = \frac{d_{90} - d_{10}}{d_{50}}. \quad [3]$$

Stanovení obsahu 5-ASA v mikročástečkách a enkapsulační účinnost

Přesně navážené množství rozdrčených mikročásteček se v odměrné baňce o objemu 50 ml doplnilo čistou vodou po rysku. Baňky se umístily na ultrazvukovou lázeň Sonorex RK 52H (Bandelin, Berlín, Německo) na 5 hodin z důvodu úplného uvolnění léčiva z lékové formy. Poté se spektrofotometricky stanovila absorbance vzorků při vlnové délce 330 nm pro 5-ASA³⁰) (Spektrofotometr Lambda 25, Perkin Elmer Instruments, St. Louis, USA). Obsah 5-ASA byl vypočítán pomocí hodnot ze sestavené kalibrační křivky. Pro každou šarži se měření opakovalo 3krát.

Na základě získaných hodnot se vypočítala enkapsulační účinnost (EE) podle vztahu:

$$EE = \frac{c_s}{c_t} \cdot 100 (\%), \quad [4]$$

kde c_s je skutečný obsah 5-ASA v mikročástečkách, c_t je teoretický obsah v mikročástečkách.

Zkouška disoluce

Ke stanovení uvolňování léčivé látky z mikročásteček se použila pádlová disoluční metoda. Jako disoluční kapalina se zvolil lékopisný tlumivý roztok v množství 500 ml, o teplotě $37 \pm 0,5$ °C; rychlost otáček pádel byla 100 za minutu. Disoluční aparaturou byla *on-line* linka Sotax AT7 Smart (Donaulab, Zurich, Švýcarsko), kde se vzorky automaticky odebíraly a spektrofotometricky měřily při vlnové délce 330 nm (Spektrofotometr Lambda 25, Perkin Elmer, Wellesley, USA). Uvolňování léčiva probíhalo v prostředí fosforečnanového tlumivého roztoku o pH 6,8 (dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného

a dihydrogenfosforečnan draselný – oba Merck KGaA, Darmstadt, Německo). Odběry vzorků byly provedeny po 30, 60 a 120 min.

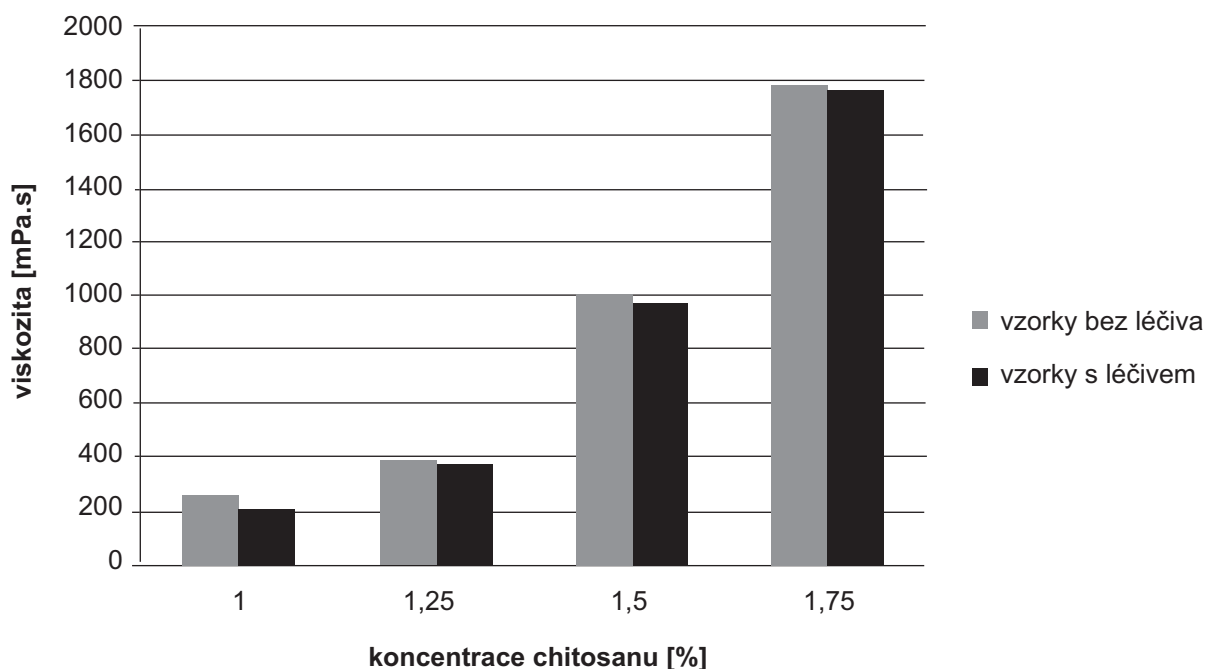
Výsledky a diskuze

Charakteristika disperzí

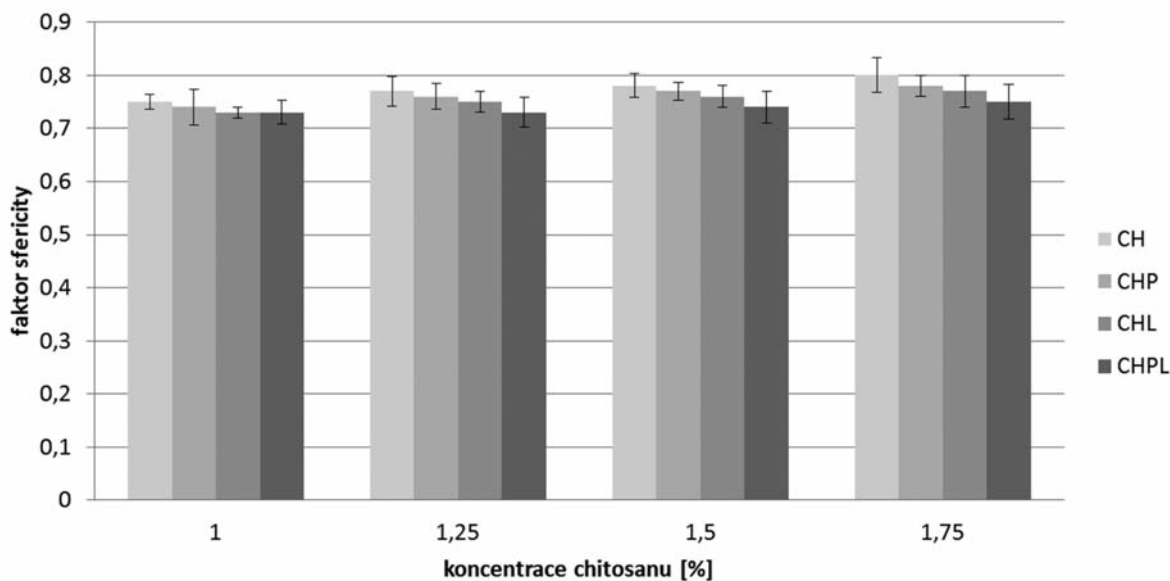
Stanovení viskozity

Viskozita disperzí chitosanu bez léčiva (1–1,75%) se pohybovala v rozmezí hodnot $258,16 \pm 0,16$ – $1786,66 \pm 2,36$ mPa.s, disperze s léčivem (1–1,75%) pak v rozmezí $213,83 \pm 0,24$ – $1765,00 \pm 4,08$ mPa.s. S rostoucí koncentrací polymeru u vzorků bez léčiva i s léčivem došlo

k očekávanému nárůstu hodnot viskozity, což je ve shodě s již publikovanou literaturou³¹⁾. Z výsledků je patrné, že průměrné hodnoty viskozity disperzí jednotlivých koncentrací s léčivem byly v porovnání s koncentracemi bez léčiva mírně nižší (obr. 1). Tento výsledek se přisuzuje interakcím mezi chitosanem a 5-ASA^{32, 33)}. Ke stejnému závěru dospěli ve své studii Hejazi a Amiji, kdy byl posuzován vliv močoviny na viskozitu roztoků chitosanu s močovinou a bez ní³⁴⁾. Při infračervené spektroskopii s Fourierovou transformací byly měřeny vzorky samotného polymeru, léčiva 5-ASA a mikročástic s 5-ASA. Byl pozorován posun charakteristických signálů potvrzující pravděpodobně elektrostatickou interakci mezi 5-ASA a chitosanem³²⁾.



Obr. 1. Viskozita disperzí chitosanu s léčivem a bez léčiva



Obr. 2. Sféricita připravených mikročástic

Charakteristika mikročastic

Stanovení morfologie a velikosti mikročastic

Pomocí stereoskopického mikroskopu byl podle vztahu 1 počítán faktor sféricity (obr. 2), podle vztahu 2 ekvivalentní průměr (obr. 3) a šířka distribuce (vztah 3), která je uvedena v tabulce 2. Obecně vyšších hodnot faktoru sféricity dosahovaly vzorky mikročastic bez obsahu léčiva, a to v rozmezí 0,75–0,80, kde sféricita rostla s rostoucí koncentrací použitého chitosanu³⁵. Pro jednotlivé metody přípravy mikročastic s léčivem bylo možné pozorovat podobný trend, který je ve shodě s již publikovanou vědeckou literaturou³⁶. Při stejné koncentraci chitosanu byl pozorován vliv použité metody přípravy na hodnotu faktoru sféricity. Nejnižších hodnot dosahovaly vzorky CHPL (0,73–0,75), kde bylo léčivo přítomno jak v disperzi chitosanu, tak v tvrdící lázni, vzorky CHL s obsahem léčiva v tvrdící lázni dosahovaly nepatrně vyšších hodnot (0,73–0,77). Mikročastice s označením CHP měly faktor kulatosti v rozmezí 0,74–0,78. Nejvyšší hodnoty faktoru sféricity (0,75–0,80) byly nalezeny pro vzorky s označením CH, kde nebylo při přípravě léčivo použito. Snímky mikrosfér připravených z disperzí chitosanu 1,75 % (bez léčiva a s léčivem při různém umístění léčiva) uvádí obrázek 4. Z uvedených výsledků vyplývá, že pokles faktoru sféricity v řadě CH – CHP – CHL – CHPL lze pravděpodobně připsat rostoucímu obsahu léčiva v mikročasticích připravených různými metodami (tab. 3). K podobnému závěru dospěl ve své experimentální práci Sinha a kol. Pokles sféricity při vyšším obsahu 5-ASA v mikročasticích se přispívá masivnější tvorbě povrchových deformit projevujících se hrubším povrchem³⁷.

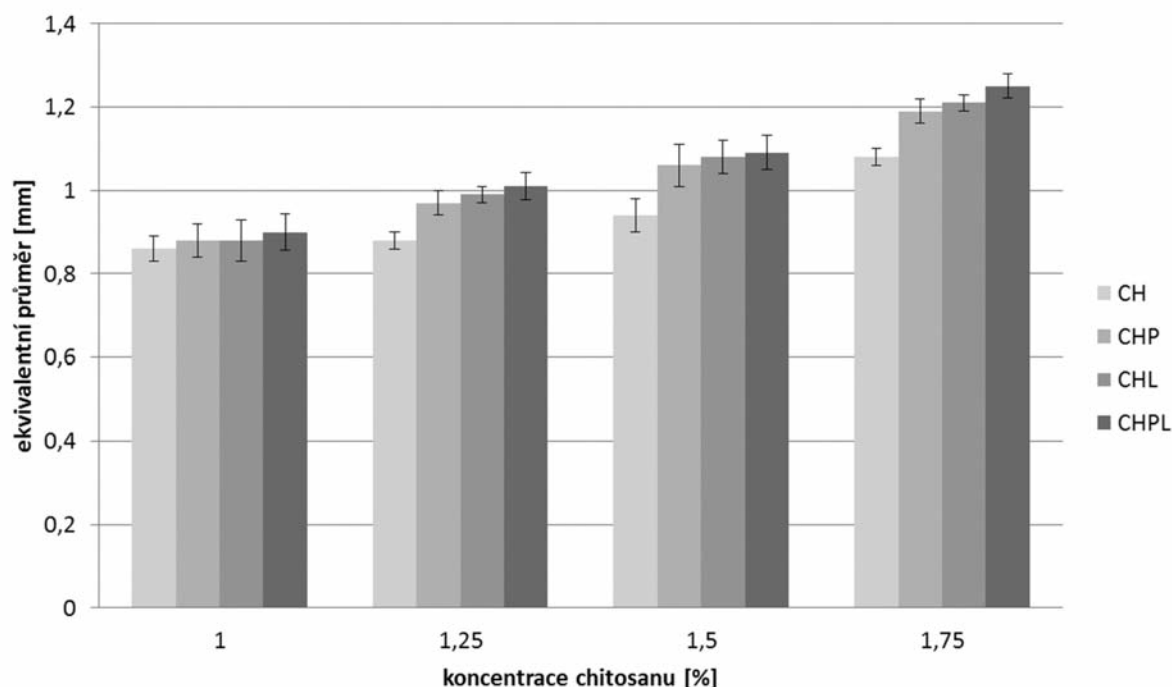
Z měření velikosti částic vyplývá, že nejmenší mikročastice byly připraveny z disperzí chitosanu bez obsahu léčiva, jejichž velikost očekávaně rostla se zvyšující se koncentrací chitosanu v použité disperzi (0,86 až

1,08 mm)³⁸. Inkorporace léčiva do mikročastic měla za následek nárůst velikosti částic³⁹. Z posouzení výsledků dosažených při hodnocení mikročastic s léčivem připravených rozdílnými metodami vyplývá, že nejnižších hodnot se dosáhlo u vzorků CHP, u kterých bylo léčivo přítomno v disperzi chitosanu (0,88–1,19 mm), nepatrně vyšších hodnot pak u vzorků CHL připravovaných pomocí tvrdícího roztoku nasyceného 5-ASA (0,88 až 1,21 mm) a nejvyšší hodnoty byly nalezeny u vzorků CHPL (0,9–1,25 mm) připravených pomocí metody charakterizované přítomností léčiva v disperzi chitosanu i tvrdícím roztoku. Z dosažených výsledků je zřejmé, že velikost mikročastic rostla s rostoucím obsahem léčiva v mikročasticích (viz dále)⁴⁰.

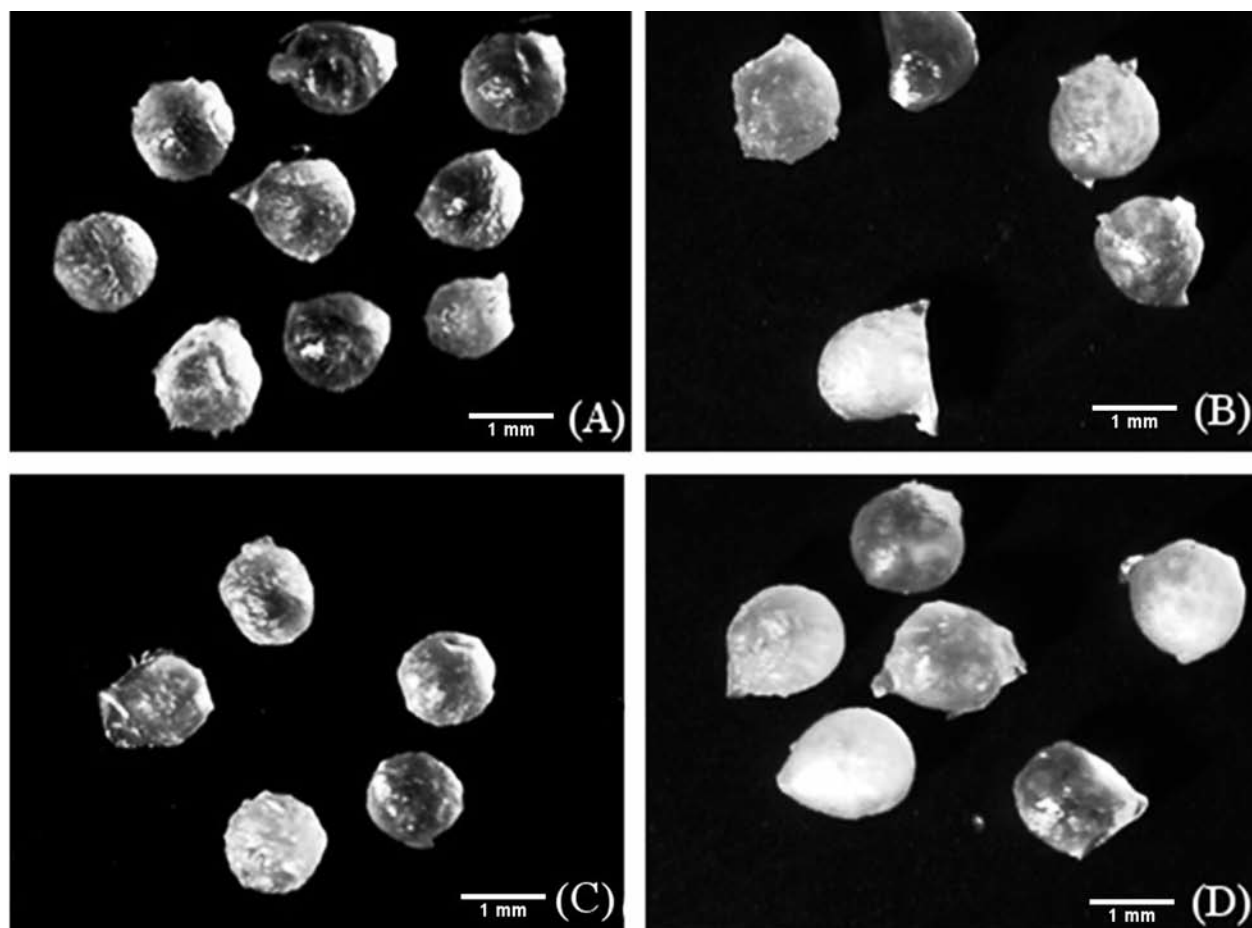
Šířka distribuce velikosti částic se vypočítala podle vztahu 3. Z vypočítaných hodnot vyplývá, že distribuce velikosti mikročastic bez léčiva i s léčivem se pohybovala v rozmezí 0,11–0,30 (viz tab. 2). Vysoká hodnota tohoto parametru indikuje širokou distribuci, a tím i vysokou nežádoucí polydisperzitu⁴¹, zatímco hodnota blízká nule ukazuje na monodisperzní systém. Například u granulátů je šířka distribuce menší než 3 považována za přijatelnou⁴², u mikročastic se v literatuře uvádí hodnota menší než 2⁴³. Dosažené výsledky potvrzují výhodnou velmi úzkou distribuci připravených mikročastic.

Stanovení obsahu 5-ASA v mikročasticích a enkapsulační účinnost

Obsah léčivé látky se stanovoval spektrofotometricky. Z výsledků uvedených v tabulce 3 vyplývá, že nebyl pozorován významný vliv rostoucí koncentrace chitosanu v mikročasticích na obsah 5-ASA. Použitá metoda přípravy však obsah léčiva ovlivnila výrazněji. Nejméně léčiva (0,32–0,64 mg/200 mg) obsahovala vzorky CHP, kde bylo při přípravě léčivo přítomno pouze v disperzi



Obr. 3. Ekvivalentní průměr připravených mikročastic



Obr. 4. Snímky ze stereoskopického mikroskopu (zvětšeno 7krát)
(A) CH1,75, (B) CH1,75P, (C) CH1,75L, (D) CH1,75PL

polymeru. Jejich enkapsulační účinnost (počítána dle vztahu 4) dosahovala hodnot 3,20–6,40 %. Hlavním důvodem nízké EE a obsahu léčiva bývá uváděn přestup léčivé látky na základě koncentračního gradientu z tvořící se mikročástice do roztoku tvrdící lázně⁴⁴, k čemuž zjevně došlo u těchto vzorků. Vyšších obsahů léčiva bylo dosaženo u vzorků CHL, kde bylo léčivo přítomno v tvrdící lázni. Obsah dosahoval hodnot 1,27–1,47 mg/200 mg a enkapsulační účinnost byla 5,47–6,34 %. U těchto mikročástic došlo při enkapsulaci k přestupu 5-ASA do tvořící se mikročástice na základě opačného gradientu. Proces tvrzení mikročástice je

nejintenzivnější na jejím povrchu. S poklesem koncentračního gradientu se však přestup léčiva do mikročástice v čase výrazně zpomaluje⁴⁵. Nejvyšších hodnot obsahů 5-ASA (1,82–2,29 mg/200 mg) bylo dosaženo u vzorků CHPL, kde bylo léčivo přítomno jak v disperzi polymeru, tak v tvrdící lázni v jeho nasycené koncentraci. V tomto případě docházelo k nejmenším ztrátám během přípravy⁴⁵. Enkapsulační účinnost (5,48–6,9 %) se však výrazně nezvýšila. Z uvedeného vyplývá, že umístění léčiva v průběhu přípravy ovlivnilo obsah léčiva enkapsulovaného do mikrosfér a to až 6krát, jak plyne ze srovnání obsahů mikročástic vzorků CHP a CHPL

Tab. 2. Šířka distribuce připravených mikročástic

Vzorek	Šířka distribuce	Vzorek	Šířka distribuce
CH1	0,20	CH1L	0,3
CH1,25	0,19	CH1,25L	0,17
CH1,5	0,29	CH1,5L	0,2
CH1,75	0,11	CH1,75L	0,25
CH1P	0,26	CH1PL	0,29
CH1,25P	0,20	CH1,25PL	0,20
CH1,5P	0,17	CH1,5PL	0,20
CH1,75P	0,21	CH1,75PL	0,15

Tab. 3. Obsah 5-ASA v připravených mikročasticích a jejich enkapsulační účinnost

Vzorek	Spotřeba 5-ASA (mg) při přípravě mikročastic	Obsah 5-ASA (mg/200 mg)*	EE (%)
CHIP	30,0	0,51	5,10
CH1,25P		0,32	3,20
CH1,5P		0,39	3,90
CH1,75P		0,64	6,40
CH1L	69,6	1,35	5,82
CH1,25L		1,47	6,34
CH1,5L		1,27	5,47
CH1,75L		1,41	6,08
CH1PL	99,6	1,82	5,48
CH1,25PL		1,92	5,78
CH1,5PL		1,87	5,63
CH1,75PL		2,29	6,90

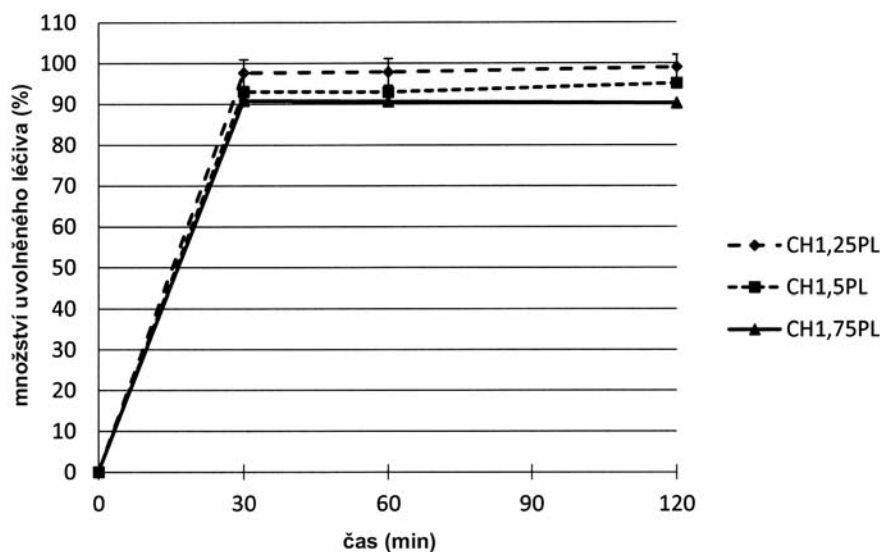
*Obsah léčiva se stanovoval ve 200 mg mikročastic.

připravených z 1,25% disperze chitosanu. Enkapsulační účinnost vzorků připravených různými metodami se však výrazně nelišila, pravděpodobně díky nutnému zohlednění léčiva přítomného i ve tvrdící lázni při výpočtech. Obecně byly dosažené hodnoty EE velmi nízké. K uvedenému přispěl hydrofilní charakter použitého léčiva a jeho nízká molekulová hmotnost⁴⁶⁾. Problematiká byla pravděpodobně i dlouhá doba tvrzení (90 min), která taktéž mohla přispět k nízké EE mikročastic⁴⁷⁾. V rámci experimentu však musela být doba tvrzení dodržena, neboť při kratším tvrzení vznikaly lepiivé útvary s velmi nízkou sféricitou. Lze si také povšimnout, že u CHL mikročastic vedl růst koncentrace chitosanových disperzí ve srovnání s CHP a CHPL mikročasticemi pouze k minimálnímu nárůstu EE, což podporuje uvedenou teorii.

Zkouška disoluce

Zkouška disoluce se neprováděla u všech připravených vzorků mikročastic. Vzhledem k jejich charakteru lze očekávat shodné disoluční chování charakterizované rychlým

uvolněním léčiva *in vitro* z chitosanové matrice. Disoluční zkouška byla provedena u mikročastic s obsahem 5-ASA s označením CHPL, kde při přípravě bylo léčivo přítomno jak v disperzi chitosanu, tak v tvrdící lázni, s cílem ověření uvolňování léčiva z připravených mikročastic. Zvolené koncentrace byly CH1,25PL až CH1,75PL, a to z důvodu nejvyššího obsahu enkapsulovaného léčiva (viz tab. 3). Mikročastice byly podrobeny zkoušce disoluce při pH 6,8, která byla zvolena vzhledem k rozpustnosti chitosanu v kyselém prostředí⁴⁸⁾. Jak je znázorněno na obrázku 5, došlo u mikročastic k okamžitému uvolnění léčivé látky do prostředí disolučního média. Po 30 minutách se uvolnilo u všech vzorků 90,8–97,6 % léčivé látky. Jak dle Českého tak Evropského lékopisu lze zhodnotit toto uvolňování léčiva jako okamžité. Uvolnění léčiva z lékové formy je základním předpokladem pro zajištění terapeutického účinku dané účinné látky. Okamžité uvolnění léčiva z chitosanových mikročastic je ve shodě s vědeckou literaturou. Barba et al. připravili metodou ultrazvukové atomizace chitosanové mikročastice s podobným disolučním profilem léčiva⁴⁹⁾.



Obr. 5. Disoluční zkouška vzorků mikročastic CHPL

Závěr

Byly připraveny mikrosféry s 5-ASA na bázi vysokomolekulárního chitosanu metodou vnější iontové gelace. Jako formulační a procesní proměnné byly zvoleny koncentrace chitosanu a způsob zapracování léčiva během přípravy. Největší obsah léčiva byl dosažen u vzorku připraveného z 1,75% disperze chitosanu při přítomnosti léčiva v disperzi i tvrdícím roztoku. Volbou parametrů přípravy se podařilo obsah léčiva zvýšit až šestinásobně (1,25% CHPL vzorek), obecně však byly hodnoty nízké. Takto připravené mikročástice jsou tedy pravděpodobně vhodné spíše pro léčiva hydrofobní povahy či makromolekulární látky, kde lze očekávat vyšší hodnoty EE. Jistým řešením by byla náhrada finančně nákladného léčiva přítomného v tvrdící lázni levnou pomocnou látkou zabraňující ztrátám léčiva z mikročástic nebo okyselení tvrdícího roztoku, ve kterém je použité léčivo 5-ASA méně rozpustné. Při použití mikrosfér do distálních částí gastrointestinálního traktu je vzhledem k rozpustnosti chitosanu v kyselém prostředí nezbytné obalení částic acidorezistentním obalem nebo jejich umístění do enterosolventní tobolky.

Střet zájmů: žádný.

Literatura

- Vetchý D., Ceral J. Moderní perorální lékové formy používané v neurologii. *Neurol. Prax.* 2005; 6(4), 211–212.
- Madhav N. V. S., Kala S. Review on microparticulate drug delivery system. *Int. J. PharmTech Res.* 2011; 3(5), 1242–1254.
- Bajerová M., Dvořáčková K., Gajdziok J., Masteiková R., Rabišková M. Metody přípravy mikročástic ve farmaceutické technologii. *Čes. slov. Farm.* 2009; 58(5/6), 191–199.
- Rabišková M. Částicové lékové formy. *Prakt. Lékáren.* 2005; 1, 29–30.
- Sahil K., Akanksha M., Premjeet S., Bilandi A., Kapoor B. Microsphere: A review. *IJRPC.* 2011; 1(4), 1184–1198.
- Alagusundaram M., Madhu Sudana Chetty C., Umashankari K., Badarinath A. V., Lavanya C., Ramkanth S. Microspheres as a novel drug delivery system – A review. *Int. J. ChemTech Res.* 2009; 1(3), 526–534.
- Reis C. P., Neufeld R. J., Vilela S., Ribeiro A. J., Veiga F. Review and current status of emulsion/dispersion technology using an internal gelation process for the design of alginate particles. *J. Microencapsul.* 2006; 23(3), 245–257.
- Patil P., Chavanke D., Wagh M. A review on ionotropic gelation method: Novel approach for controlled gastroretentive gelspheres. *Int. J. Pharm. Pharm. Sci.* 2012; 4(4), 27–32.
- Das M. K., Senapati P. C. Furosemide-loaded alginate microspheres prepared by ionic cross-linking technique: Morphology and release characteristics. *Indian J. Pharm. Sci.* 2008; 70(1), 77–84.
- Lee J. E., Park J. C., Kim J. G., Suh H. Preparation of collagen modified hyaluronan microparticles as antibiotics carrier. *Yonsei Med. J.* 2001; 42(3), 291–298.
- Vedha Hari B. N., Praneetha T., Prathyusha T., Mounika K., Ramya Devi D. Development of starch-gelatin complex microspheres as sustained release delivery system. *J. Adv. Pharm. Technol. Res.* 2012; 3(3), 182–187.
- Shaik A. A., Shaik U. K., Praneetha P. Preparation and in vitro evaluation of chitosan-carrageenan, chitosan-alginate beads for controlled release of nateglinide. *Der Pharmacia Sinica* 2011; 2(2), 375–384.
- Rowe R. C., Sheskey P. J., Owen S. C. Handbook of pharmaceutical excipients: edited by Raymond C. Rowe, Paul J. Sheskey, SiČn C. Owen. 5th ed. Washington, DC: American Pharmacists Association, 2006; xxi, 918 s.
- Tahtat D., Mahlous M., Benamer S., Khodja A. N., Youcef S. L. Effect of molecular weight on radiation chemical degradation yield of chain scission of -irradiated chitosan in solid state and in aqueous solution. *Radiat. Phys. Chem.* 2012; 81(6), 659–665.
- Taranejoo S., Janmaleki M., Rafienia M., Kamali M., Mansouri M. Chitosan microparticles loaded with exotoxin A subunit antigen for intranasal vaccination against *Pseudomonas aeruginosa*: An in vitro study. *Carbohydr. Polym.* 2011; 83(4), 1854–1861.
- Pichayakorn W., Boonme P. Evaluation of cross-linked chitosan microparticles containing metronidazole for periodontitis treatment. *Mater. Sci. Eng. C. Mater. Biol. Appl.* 2013; 33(3), 1197–1202.
- Harris R., Lecumberri E., Heras A. Chitosan-Genipin Microspheres for the Controlled Release of Drugs: Clarithromycin, Tramadol and Heparin. *Mar. Drugs* 2010; 8, 1750–1762.
- Saha P., Goyal A. K., Rath G. Formulation and Evaluation of Chitosan-Based Ampicillin Trihydrate Nanoparticles. *Trop. J. Pharm. Res.* 2010; 9(5), 483–488.
- Wang Y.-CH., Chung T.-H., Chung T.-W. The Effects of Characteristics of Chitosan on the Heparin Loaded Chitosan Microspheres. *J. Med. Biol. Eng.* 2001; 21(4), 225–232.
- Dounighi M. N., Eskandari R., Avadi M. R., Zolfagharian H., Sadeghi M. M. A., Rezayat M. Preparation and in vitro characterization of chitosan nanoparticles containing Mesobuthus eupeus scorpion venom as an antigen delivery system. *J. Venom. Anim. Toxins incl. Trop. Dis.* 2012; 18(1), 44–52.
- Sriamornsak P. Effect of calcium concentration, hardening agent and drying condition on release characteristics of oral proteins from calcium pectinate gel beads. *Eur. J. Pharm. Sci.* 1999; 8(3), 221–227.
- Ravikumara N. R., Madhusudhan B. Chitosan nanoparticles for tamoxifen delivery and cytotoxicity to MCF-7 and Vero cells. *Pure Appl. Chem.* 2011; 83(11), 2027–2040.
- Xu Y., Du Y. Effect of molecular structure of chitosan on protein delivery properties of chitosan nanoparticles. *Int. J. Pharm.* 2003; 250(1), 215–226.
- Pulavendran S., Rose CH., Mandal A. Hepatocyte growth factor incorporated chitosan nanoparticles augment the differentiation of stem cell into hepatocytes for the recovery of liver cirrhosis in mice. *J. Nanobiotechnology.* 2011; 9(1), 1–11.
- Shrivastava V., Jain U. K. Design of single dose control release device for antigen delivery based on Poly (Lactic -Co- Glycolic acid). *IJPSN* 2010; 3(3), 1075–1084.
- Kumar S. S., Saha A. K., Kavitha K., Basua S. K. Evaluation of clobazam loaded ionically cross-linked microspheres using chitosan. *Der Pharmacia Sinica.* 2012; 6(3), 616–623.
- 5-Aminosalicic acid. Santa Cruz Biotech [online] [cit. 2013-08-18]. Dostupné z: <http://www.scbt.com/datasheet-202890-5-aminosalicylic-acid.html>
- Smrđel P., Bogataj M., Mrhar A. The influence of selected parameters on the size and shape of alginate beads prepared by ionotropic gelation. *Sci. Pharm.* 2008; 76(1), 77–89.
- Sari R., Rijal M., Sari D. M., Ruliyana I. D. Physical characterization and in vitro release study on theophylline-chitosan microparticles (effect on crosslinking time and method of preparation). *PharmaScientia.* 2012; 1(1), 16–22.
- Cheng G., An F., Zou M.-J., Sun J., Hao X. H., He Y. X. Time- and pH-dependent colon-specific drug delivery for orally administered diclofenac sodium and 5-aminosalicylic acid. *World J. Gastroenterol.* 2004; 10(12), 1769–1774.
- El-Hefian E. A., Elgannoudi E. S., Mainal A., Yahaya A. H. Characterization of chitosan in acetic acid: rheological and thermal studies. *Turk. J. Chem.* 2010; 34(1), 47–56.
- Mura C., Nachér A., Merino V., Merino-Sanjuán M., Manconi M., Loy G., Fadda A. M., Diez-Sales O. Design, characterization and in vitro evaluation of 5-aminosalicylic acid loaded N-succinyl-chitosan microparticles for colon specific delivery. *Colloids Surf. B. Biointerfaces.* 2012; 94(1), 199–205.

33. **Mladenovska K., Cruaud O., Richomme P., Belamie E., Raicki R. S., Venier-Julienne M. C., Popovski E., Benoit J. P., Goracinova K.** 5-ASA loaded chitosan-Ca-alginate microparticles: Preparation and physicochemical characterization. *Int. J. Pharm.* 2007; 345(1–2), 59–69.
34. **Hejazi R., Amiji M.** Chitosan-based gastrointestinal delivery systems. *J. Control. Release* 2003; 89(2), 151–165.
35. **Phromsopha T., Baimark Y.** Chitosan microparticles prepared by the water-in-oil emulsion solvent diffusion method for drug delivery. *Biotechnology* 2010; 9(1), 61–66.
36. **Goudanavar P., Bagali R., Chandrashekhara A., Patil S. M.** Design and characterization of diclofenac sodium microbeads by ionotropic gelation technique. *Int. J. Pharm. Bio. Sci.* 2010; 1(2), 1–10.
37. **Sinha V. R., Singla A. K., Wadhawan S., Kaushik R., Kumria R., Bansal K., Dhawan S.** Chitosan microspheres as a potential carrier for drugs. *Int. J. Pharm.* 2004; 274(1–2), 1–33.
38. **Saleem M. A., Murali Y. D., Naheed M. D., Jaydeep P., Dhalval M.** Preparation and evaluation of valsartan loaded hydrogel beads. *IRJP* 2012; 3(6), 80–85.
39. **Wang CH., Fu X., Yang L.** Water-soluble chitosan nanoparticles as a novel carrier system for protein delivery. *Chin. Sci. Bull.* 2007; 52(7), 883–889.
40. **Prasanth V. V., Chakraborty A., Mathew S. T., Parthasarathy G., Mathappan R., Thoppil S. CH.** Formulation and evaluation of salbutamol sulphate - alginate microspheres by ionotropic gelation method. *Pharmacie Globale* 2011; 2(7), 1–4.
41. **Silva C. M., Ribeiro A. J., Figueiredo I. V., Gonçalves A. R., Veiga F.** Alginate microspheres prepared by internal gelation: Development and effect on insulin stability. *Int. J. Pharm.* 2006; 311(1–2), 1–10.
42. **Giry K., Viana M., Genty M., Louvet F., Wüthrich P., Chulia D.** Comparison of single pot and multiphase granulation. Part 1: Effect of the high shear granulator on granule properties according to the drug substance and its concentration. *Pharm. Dev. Technol.* 2009; 14(2), 138–148.
43. **Simonoska Crcarevska M., Glavas Dodov M., Goracinova K.** Chitosan coated Ca-alginate microparticles loaded with budesonide for delivery to the inflamed colonic mucosa. *Eur. Biopharm.* 2008; 68(3), 565–578.
44. **Smrdel P., Bogataj M., Podlogar F., Planinsek O., Zajc N., Mazaj M., Kaucic V., Mrhar A.** Characterization of calcium alginate beads containing structurally similar drugs. *Drug Dev. Ind. Pharm.* 2006; 32(5), 623–633.
45. **Bajerová M., Dvořáčková K., Gajdziok J., Masteiková R.** Mikročástice na bázi oxycelulosity – vliv procesních proměnných na enkapsulační účinnost. *Čes. slov. Farm.* 2010; 59(2), 67–73.
46. **Williams C., Panaccione R., Ghosh S., Rioux K.** Optimizing clinical use of mesalazine (5-aminosalicylic acid) in inflammatory bowel disease. *Therap. Adv. Gastroenterol.* 2011; 4(4), 237–248.
47. **Singh M. P., Alam G., Patel R.** In vitro evaluation of polymeric beads of riboflavin formulated at different cross-linking time. *Der Pharmacia Lettre.* 2010; 2(4), 164–171.
48. **Tungtong S., Okonogi S., Chowwanapoonpohn S., Phutdhawong W., Yotsawimonwat S.** Solubility, viscosity and rheological properties of water - soluble chitosan derivatives. *Maejo Int. J. Sci. Technol.* 2012; 6(2), 315–322.
49. **Barba A. A., Dalmoro A., D'Amore M., Lambertini G.** Controlled release of drugs from microparticles produced by ultrasonic assisted atomization based on biocompatible polymers. *Chem. Biochem. Eng.* 2012; 26(4), 345–353.

Abstrakta z akcí ČFS v časopisu Česká a slovenská farmacie

Redakce časopisu Česká a slovenská farmacie nabízí možnost zveřejňovat limitované množství abstrakt z odborných akcí pořádaných Českou farmaceutickou společností, například symposií, seminářů, pracovních dnů apod.

Jednotlivá abstrakta (písmo Courier New, velikost 12, řádkování 2), by neměla přesáhnout 1 rukopisnou stranu formátu A4.

Počet abstrakt předem dohodnou předsedové příslušných sekcí, které akci pořádají, případně osoby zodpovědné za akci s redakcí časopisu, která poskytne i bližší informace.

Lze zveřejnit rovněž na internetových stránkách ČFS (www.cfs-cls.cz)

Kontakt:

doc. RNDr. Pavel Komárek, PhD., vedoucí redaktor, Katedra farmaceutické technologie a kontroly léčiv IPVZ
100 05 Praha 10, Ruská 85, e-mail: komarek@ipvz.cz, tel.: 271 019 278