

PŘEHLEDY A ODBORNÁ SDĚLENÍ

Lyofilizácia liečiv na báze proteínov

Lyophilisation of protein-based drugs

Andrej Murányi • Mária Vitková

Došlo 25. července 2014 / Prijato 2. září 2014

Souhrn

Lyofilizácia je plne priemyselne etablovaná metóda sušenia so širokými možnosťami použitia pri príprave liekov. Jej relevancia v ostatných rokoch rastie najmä vďaka veľkému počtu terapeuticky významných proteínov, zväčša obmedzene stabilných vo vodnom prostredí. Lyofilizácia proteínov prináša špecifické problémy, nakoľko počas procesu je molekula vystavená rôznym typom zátáže, ktoré môžu viesť k denaturácii a strate aktivity. Dôkladné pochopenie vlastností liečiva a fyzikálno-chemických základov a javov, ku ktorým dochádza počas jednotlivých fáz lyofilizácie, je preto základný predpoklad pre výrobu kvalitného, účinného a bezpečného lieku. Snaha minimalizovať náklady, rozšíriť možnosti použitia a zvýšiť kvalitu vedie výrobcov liekov a zariadení k rýchlemu zavádzaniu nových technológií, ako napr. technológie na analýzu procesov (PAT), metódy kontrolovanej nukleácie či špecifické typy pri-márnych obalov.

Klúčové slová: lyofilizácia • proteíny • sušenie • technológie na analýzu procesov

Summary

Lyophilisation is a well-established method for drying of various substances with a wide range of applications in the pharmaceutical area. During the last decade its relevance increases with a number of therapeutically used proteins. A sensitive protein drug may undergo

several changes, like unfolding and loss of activity due to various stresses during the lyophilisation process. Understanding of these processes (freezing, primary drying, secondary drying) is fundamental for manufacturing of a drug product with desired properties, namely its safety and efficacy. In order to reduce costs and increase the quality, new technologies are being rapidly developed and established in industrial lyophilisation (e.g. process analytical technologies, control nucleation techniques).

Keywords: lyophilisation • freeze-drying • proteins • process analytical technologies

Úvod

Lyofilizácia (mrazové sušenie, mrazová sublimácia, angl. freeze-drying) je proces sušenia, pri ktorom sa zväčša vodné roztoky zmrazia a následne sušia sublimáciou vo vákuu. Dlhodobo sa používa v celej rade priemyselných odvetví ako napr. v potravinárstve, archív-nictve či farmaceutickom priemysle. V posledných dekádach naberá lyofilizácia na význame najmä vďaka nárastu terapeutického používania biologických liekov na báze rekombinantných proteínov. Primárne sa lyofilizácia využíva najmä na stabilizáciu liečiv podliehajúcich rozkladu vo vodnom prostredí. Vo všeobecnosti sú práve proteíny kvôli zložitosti ich štruktúry zvlášť náchylné na degradáciu a stratu aktivity. Medzi registrovanými bio-farmaceutikami na svetových trhoch je podstatná časť práve vo forme lyofilizátov¹⁾. Príkladom môžeme uviesť známe biologické liečivá zo skupiny cytokínov – interfe-rón beta-1b (Extavia[®]), peginterferón alfa-2b (Pegintron[®]), monoklonálnych protilátok – infliximab (Remicade[®]), trastuzumab (Herceptin[®]), kanakinumab (Ilaris[®]), hormónov – somatotropín (Genotropin[®]), faktorov krvného zrážania – eptakog alfa (NovoSeven[®]), nonakog alfa (BeneFix[®]) alebo trombolytik – altepláza (Actylise[®]). Na základe predpovedí odborníkov o ďalšom raste odvetvia, ako aj s príchodom podobných biologických liekov (tzv. biosimilars) možno predpokla-dať pokračovanie tohto trendu²⁾.

PharmDr. Andrej Murányi (✉)
hameln rds a.s.

Horná 36, 900 01 Modra, SR
e-mail: andrejmuranyi@gmail.com

M. Vitková
Univerzita Komenského v Bratislavе, Farmaceutická fakulta,
Katedra galenickej farmácie, SR

Využitie lyofilizácie pri príprave moderných liekov sa však neobmedzuje len na terapeutické proteíny a peptidy. Lyofilizácia je využívaná pri príprave a stabilizácií vakcín^{3, 4)}, potenciálnych liečív na báze nukleových kyselín určených na génovú terapiu^{5, 6)}, stabilizáciu mikro- a nanočasticových terapeutických systémov⁷⁾, prípravu práškov na inhalačnú aplikáciu⁸⁾, tkanivových náhrad⁹⁾ a polymérnych xerogélových systémov na bukálnu i topickú aplikáciu^{10, 11)}. V technológií výroby pevných liekových foriem našla lyofilizácia uplatnenie pri príprave orodisperzibiliných tablet ako súčasť technológie Zydis® (R.P. Scherer), Lyoc® (Farmalyoc) alebo Lyopan® (Pantec AG). Lyofilizáciou je tiež možné pripraviť amorfne tuhé roztoky¹²⁾ alebo nanokryštáli¹³⁾ s cieľom zvýšiť rozpustnosť a biologickú dostupnosť liečív.

Výsledkom procesu lyofilizácie v injekčných flaštičkách je pôrovitý válček (tzv. lyofilizačný „koláč“) s veľkou vnútornou povrchovou plochou, umožňujúcou rýchlu rekonštitúciu pred použitím. Zariadenia používané na lyofilizáciu farmaceutických a biofarmaceutických prípravkov pozostávajú zo sušiacej komory, kondenzátora s chladenými trubkami alebo platňami a vákuovej pumpy. Na vytvorenie vákua a odvádzanie neskondenzovaných pár slúži vákuová pumpa. Niektoré výrobné a poloprevádzkové zariadenia sú vybavené aj uzáverou medzi lyofilizačnou komorou a priestorom s kondenzátorom. Absencia nárastu tlaku po jej zatvorení na krátky čas indikuje ukončenie sublimácie produktu¹⁴⁾. Krátkodobé niekoľkosekundové prerušenie toku pár medzi komorou a kondenzátorom sa po softvérovom vyhodnotení môže použiť aj na stanovenie teploty produktu (tzv. manometrické meranie teploty). Koncept je založený na modeli publikovanom Miltonom a kol.¹⁵⁾ a technológia je kommerčne dostupné ako súčasť patentovaného systému SMART freeze dryer® (SP Scientific Inc.).

Počas sublimácie sú vodné pary z lyofilizovaného roztoku transportované ku kondenzátoru, kde kondenzujú a vytvárajú vrstvu ľadu. Hnacou silou transportu vodných pár je rozdiel medzi tlakom pár nad ľadom v produkte a tlakom nad povrhom kondenzátora¹⁶⁾. Kedže tlak pár nad ľadom je úmerný jeho teplote, je nevyhnutné aby bola teplota kondenzátora počas sublimácie podstatne nižšia ako teplota zmrazeného produktu. Súčasťou zariadení na lyofilizáciu sú aj rôzne senzory na registráciu tlaku, teploty, toku vodných pár, zariadenia umožňujúce čistenie (systém CIP „clean in place“) a sterilizáciu (systém SIP „sterilization in place“) vnútorného priestoru, rozmrazovanie kondenzátora, ventily i špeciálne prídavné zariadenia ako napr. mikrováhy či zariadenie umožňujúce vybratie flaštičky z komory bez prerušenia vákua (tzv. „zlodej vzoriek“).

Samotný proces lyofilizácie pozostáva z premeny vody na ľad vo fáze zmrazenia, odstránenie ľadu sublimáciou počas primárneho sušenia a finálne dosušenie produktu odstránením nezmrzutej viazannej vody vo fáze sekundárneho sušenia.

Zmrazovanie

Zmrazovanie roztoku je jedným z kritických krokov v procese lyofilizácie. Mikroštruktúra, ktorá vzniká počas zmrazenia, definuje kvalitu a vlastnosti finálneho produk-

tu. Od veľkosti a tvaru kryštálov je závislá aj rýchlosť a efektivita primárneho a sekundárneho sušenia¹⁸⁾.

Zmrznutie roztoku dosiahneme znížením teploty políca na cca –30 °C až –50 °C, pričom dochádza k vzniku jadier a následnému rastu kryštálov ľadu. Nukleácia ľadu sa objavuje zvyčajne na povrchoch, napr. stien injekčných flaštičiek, cudzích časticach v roztoku alebo ponorených teplotných sondách. Tako inicovaná nukleácia sa nazýva heterogénnna. Homogénnna nukleácia nastáva v roztoku bez cudzorodých častic, kedy dochádza k vytvoreniu kryštalizačných jadier z vlastných molekúl. Najmä v čistých priestoroch sterilnej výroby môžeme badať signifikantný rozdiel medzi teplotou vzniku kryštálov ľadu a rovnovážnou teplotou tuhnutia, tzv. „podchladienie“ (z angl. supercooling). Kvôli nedostatku kryštalizačných jadier vo filtrovanom roztoku nezriedka dochádza k podchladieniu aj o –15 °C až –30 °C^{19, 20)}. Pre úspešný priebeh lyofilizácie je nevyhnutné úplné stuhnutie rozpúšťadla i rozpustených látok (liečivo a excipienty). Po nukleácii a vzniku kryštálov ľadu sa rozpustené látky koncentrujú v priestoroch medzi nimi, kde koncentrácia rastie až kým nedôjde k ich kryštalizácií, alebo pokial sa viskozita oblasti nezvýši natoliko, že dôjde k vzniku tuhého amorfného systému – skla¹⁷⁾. Teplota, pri ktorej dochádza k premene gumovitej amorfnej štruktúry na rigidnú a tuhú sklovitú štruktúru, sa nazýva teplota sklovitého prechodu zmrazením zakoncentroanej látky T_g ²¹⁾. V prípade, že rozpustená látka počas zmrazovania roztoku kryštalizuje, pri eutektickej (eutonickej) teplote T_{eu} dochádza k vzniku rovnávážneho stavu medzi tuhým skupenstvom vody, vykryštalizovanou látkou a jej roztokom. Pod teplotou T_{eu} už nie je prítomná žiadna kvapalina iba kryštály ľadu a tuhá rozpustená látka. Pre správny priebeh lyofilizácie je nevyhnutné zmraziť produkt v závislosti od jeho charakteru pod teplotu T_{eu} alebo T_g ²²⁾. Po ukončení fázy zmrazovania a dosiahnutí požadovanej teploty je roztok úplne stuhnutý, t.j., väčšina vody je vo forme ľadu oddelená od rozpustených látok, ktoré vykryštalizovali, alebo vytvorili amorfne sklo.

Rýchlosť zmrazovania ovplyvňuje veľkosť a tvar kryštálov ľadu. Rýchle zmrazovanie vedie k vyššiemu stupňu podchladienia, k vzniku veľkého množstva malých ľadových kryštálov, čo spôsobuje veľký odpor pre tok vodných pár počas sublimácie. Z toho dôvodu je primárne sušenie pomalšie¹⁸⁾. Veľká povrchová plocha kryštálov ľadu môže tiež indukovať denaturáciu alebo agregáciu proteínov²³⁾. Na druhej strane väčšia povrchová plocha zvyšuje rýchlosť a efektivitu sekundárneho sušenia²⁴⁾.

Známym faktom je, že k samotnej nukleácií a vytvoreniu kryštálov v roztoku počas zmrazovania dochádza náhodne, napriek tomu že samotný lyofilizačný cyklus je kontrolovaný²⁵⁾. Kedže morfológia a rýchlosť sušenia závisí od teploty, pri ktorej dochádza k nukleácii, jej stochastická povaha vedie k nehomogenite v rámci šarže²⁶⁾. Táto štruktúrna nehomogenita sa môže prejavíť rozdielmi vo vzhľade lyofilizáta, obsahu vody²⁷⁾, času rekonštitúcie, ale i aktivite liečiva²⁸⁾. V posledných rokoch sa preto vyvinuli metódy tzv. kontrolované nukleácie, ktorých výsledkom je nižšie podchladienie a väčšia uniformita v rámci šarže. Kontrolovaná nukleácia napomáha aj skráteniu dĺžky trvania

primárneho sušenia a môže urýchliť rekonštitúciu lyoproduktov s vysokou koncentráciou liečiva, napr. s obsahom monoklonálnych protilátok²⁸⁾. K metódam priamej indukcie nukleácie patrí technika „ľadovej hmly“ (z angl. ice fog) vyvinutá Pikalom a kol. Do priestoru lyofilizačnej komory s policami vytemperovanými na požadovanú teplotu sa vpustí prúd ochladeného dusíka, ktorý z vlhkosti v prostredí vytvorí hmlu ľadových kryštálov indukujúcich nukleáciu v podchladenom roztochu²⁵⁾. Ďalším používaným postupom je natlakovanie komory inertným plynom a následná rýchla evakuácia vedúca k okamžitej nukleácií²⁷⁾. Oba spomenuté postupy sa už etablovali aj v priemyselnej farmácii ako technológia Veriseq® (Linde Gas) a ControLyo® (Praxair, Inc.). Zatiaľ na úrovni akademických experimentov sa používa aj nedávno publikovaný postup podľa Geidoblera a kol., umožňujúci iniciovať nukleáciu priamym zavzdúšnením komory cez priestor zmrazeného kondenzátora²⁹⁾. Výhodou tejto metódy je jej jednoduchosť nevyžadujúca žiadne úpravy zariadenia. Dlhodobo zaužívanou technikou je aj tepelné ošetrenie (angl. „annealing“), pri ktorej sa vo fáze zmrazovania zdvihne teplota nad T_g formulácie avšak stále pod teplotou topenia ľadu. Tepelné ošetrenie viedie k rastu kryštálov ľadu, zväčšeniu pôrov v štruktúre lyofilizátu³⁰⁾ a napomáha kryštalizácií excipientov (napr. manitol, glycin)³¹⁾.

Primárne sušenie

Po úplnom zmrazení lyofilizovanej sústavy nasleduje fáza primárneho sušenia. Primárne sušenie predstavuje sublimáciu zmrazeného ľadu. Zvykne byť najdlhšou fázou celého procesu, častokrát trvajúca niekoľko dní. V extrémnych prípadoch, pri nevhodnej formulácii lieku a neoptimalizovanom lyofilizačnom cykle môže primárne sušenie trvať aj niekoľko týždňov. Optimalizácia a skrátenie dĺžky primárneho sušenia má preto obrovský ekonomický dopad na cenu výsledného produktu.

Primárne sušenie dosiahneme evakuáciou systému pomocou vákuovej pumpy na tlak nižší, ako je tlak pár nad ľadom pri danej teplote za súčasného dodávanie energie na sublimáciu. Vzniknutá vodná para sa následne zachytáva na kondenzátore, kde vytvára vrstvu ľadu. Tlak a teplota, pri ktorých dochádza k premene vody z tuhého skupenstva na plynné (sublimácia), sú definované fázovým diagramom vody. Energiu do produktu dodávame prostredníctvom regulácie teploty políc lyofilizátora. Vodné pary sublimujú najskôr z hladiny zamrznutého roztochu, kde sa začína tvoriť vrstva vysušeného produktu. Medzi už vysušenou časťou produktu a stále zmrznutou je sublimačné rozhranie, ktoré sa spravidla posúva horizontálne smerom od vrchnej ku spodnej časti lyofilizovaného materiálu¹⁷⁾. Ako už bolo povedané, hnacou silou sublimačného sušenia pri farmaceutickej lyofilizácii je rozdiel tlaku vodných pár medzi sublimačným rozhraním a kondenzátorom. Tlak pary závisí od teploty, pričom rozdiel týchto teplôt je hlavným hnacím motorom lyofilizácie¹⁴⁾. Najnižšia teplota kondenzátora je daná technickými možnosťami zariadenia, navyše pri znižovaní teploty kondenzátora dosiahneme len veľmi malý rozdiel tlaku pár pri veľkej spotrebe energie. Pre urýchlenie primárneho sušenia je preto výhodnejšie zvy-

šovanie teploty produktu. Podľa Pikala a kol. má zvýšenie teploty produktu na sublimačnom rozhraní o 1 °C za následok zníženie času potrebného na primárne sušenie o približne 13 %³²⁾. Teplota produktu na sublimačnom rozhraní T_p závisí od formulácie (chemická štruktúra, koncentrácia liečiva a pomocných látok), teploty políc lyofilizátora, tlaku v lyofilizačnej komore a typu primárneho obalu, pričom ju nie je možné priamo kontrolovať. Jej ovplyvnenie je možné len nepriamo prostredníctvom kontroly procesných parametrov tlaku v komore a teploty políc. Limitujúcim prvkom pri zvyšovaní teploty produktu sú však kritické teploty formulácie, pri ktorých prekročení počas primárneho sušenia môže dôjsť k zrúteniu lyofilizátu, tzv. kolapsu³¹⁾. Medzi kritické teploty patrí T_c – teplota makroskopického kolapsu formulácie, pri ktorej prekročení dochádza k strate makroskopickej štruktúry a zrúteniu lyofilizátu. T_c u amorfých liečiv je obyčajne o niekoľko stupňov vyššia ako teplota zosklovatenia T_g . V prípade kryštalizujúcich látok sa rovná eutonickej teplote T_{eu} ³³⁾. Zrútený lyofilizát má nevyhovujúci vzhľad (obr. 1), menšiu povrchovú plochu, avšak môže mať rovnaký obsah vody, či čas potrebný na rekonštitúciu. Výskumy tiež naznačujú, že sušenie nad kritickou teplotou nemusí mať negatívny vplyv na kvalitu a stabilitu lyofilizovaného proteínu³⁴⁾. Publikované štúdie dokonca preukázali vyššiu dlhodobú stabilitu niektorých proteínov v zrútenom lyofilizáte v porovnaní s konvenčne pripraveným produkтом³⁵⁾. Napriek týmto zisteniam a finančným úsporám, ktoré by skrátenie lyofilizačných cyklov prinieslo je zrútený lyofilizačný koláč zatiaľ komerčne neakceptovateľný. Na dosiahnutie vyhovujúceho vzhľadu je možné upraviť zloženie lieku pridaním kryštalizujúceho excipientu ako manitol alebo glycin. Excipient po kryštalizácii vytvorí makroskopickú podporu štruktúry, pričom dôjde len k tzv. mikrokolapsu vzorky za súčasného zachowania vyhovujúceho vzhľadu³⁶⁾.

Na stanovenie T_g a T_{eu} sa štandardne používajú termoanalytické metódy DSC, mDSC a DTA³⁷⁾. Medzi novšie alternatívne patrí napr. súčasné meranie DTA a elektrickej impedancie systémom Lyotherm® 2 (Bio-pharma Technology Ltd.)³⁸⁾. Na stanovenie teploty



Obr. 1. Zrútený (vľavo) a vzhľadovo vyhovujúci lyofilizát (vpravo)

kolapsu T_c sa používa lyofilizačný mikroskop umožňujúci sledovať štruktúru zmrzanej vzorky pod vákuom pri rôznych teplotách³⁹.

Primárne sušenie prebieha nevyhnutne za nízkeho tlaku. Tlak v lyofilizačnej komore je dôležitým procesným parametrom počas lyofilizácie, nakoľko priamo i nepriamo ovplyvňuje rýchlosť sublimácie. Príliš vysoký tlak znižuje intenzitu sublimácie zmenšením tlakového gradientu medzi sublimačným rozhraním a komorou³¹. Ak je tlak v komore vyšší ako tlak pár nad ľadom pri danej teplote produktu, nedochádza k sublimácií vôbec. Na druhej strane príliš nízky tlak negatívne ovplyvňuje prestop tepla do produktu. Teplo do produktu dodávame zahrievaním lyofilizačných políc, pričom sa šíri priamo vedením, prúdením a sálaním. Za vysokého vákuu je malá pravdepodobnosť zrážok plynu, pri ktorých dochádza k prenosu tepelnej energie, čo má za následok menej energie dodanej do produktu. Príliš nízky tlak počas sušenia môže navyše viesť ku kontaminácií lyofilizátu prchavými zložkami z gumených zátok alebo olejom z vákuovej pumpy⁴⁰. Optimálny tlak pre sublimáciu sa preto zväčša pohybuje v rozpätí 50–200 mTorr (cca 0,07–0,27 mbar)³¹, alebo ¼ až ½ tlaku nasýtených párov nad ľadom pri teplote pri ktorej produkt sušíme⁴¹.

Až keď je zmrzená voda úplne odstránená, je možné primárne sušenie ukončiť a prejsť do fázy sekundárneho sušenia. Sekundárne sušenie prebieha za relatívne vysokej teploty, ktorá by pri neukončenej sublimácii viedla ku kolapsu štruktúry alebo roztopeniu lyofilizovaného roztoku. Z tohto dôvodu je nevyhnutné vedieť čo najpresnejšie stanoviť koniec primárneho sušenia. Základným indikátorom ukončenia sublimácie je vyrównanie teploty produktu s teplotou políc. Medzi ďalšie techniky patrí porovnávanie merania tlaku v komore rôznymi typmi manometrov (Pirani vs. kapacitný manometer), sledovanie nárastu tlaku pri oddelení komory od kondenzátora, meranie koncentrácie vodnej parí v komore pomocou TDLAS (tunable diode laser absorption spectroscopy – systém LyoFlux®, Physical Sciences Inc.) či GPS (gas plasma spectroscopy – systém Lyotrack®, Adixen Inc.), elektronické meranie vlhkosti a pod.⁴² Väčšina spomenutých techník vyžaduje finančne náročné úpravy zariadenia.

Sekundárne sušenie

Po úplnom odstránení zmrzanej vody počas primárneho sušenia je v produkte stále viazané značné množstvo zostatkovej vlhkosti. V závislosti od formulácie, lyofilizát spravidla obsahuje ešte 5–20 % vody. Cieľom sekundárneho sušenia je zníženie tejto vlhkosti na hladinu zabezpečujúcu dostatočnú stabilitu liečiva. Počas sekundárneho sušenia sa odstraňuje viazaná voda desorpciou. Hranica medzi jednotlivými fázami sušenia nie je jednoznačná, k desorpcii vody dochádza už počas primárneho sušenia. Rýchlosť desorpcie je determinovaná rýchlosťou difúzie zvnútra tuhej látky na jej povrch. Pre jej efektívny priebeh je nevyhnutná zvýšená teplota, pričom energia je dodávaná policami o teplote 25 °C až 50 °C¹⁷. Rýchlosť desorpcie je relatívne pomalá, čo viedie k takmer identickej teplote políc a produktu. Pro-

dukty je tým pádom vystavený teplotnej záťaži, čo treba mať na pamäti pri sušení zvlášť citlivých liečiv. Napriek tomu, že sekundárne sušenie sa často realizuje pri technicky najnižšom možnom tlaku, signifikantný vplyv jeho zníženia medzi primárnym a sekundárnym sušením na rýchlosť desorpcie nie je potvrdený^{14, 24}. Dĺžka trvania sekundárneho sušenia závisí od požadovanej zostatkovej vlhkosti v lyofilizáte. Vo všeobecnosti, nižší obsah vody viedie k vyššej stabilité proteínu^{32, 43}. Výskumy však potvrdili, že niektoré proteíny sú paradoxne stabilnejšie pri vyššom obsahu vody medzi 1–3 %^{44–46}. Stanovenie optimálnej vlhkosti pre stabilitu konkrétnego proteínu je preto treba overiť experimentálne. Najvernejšie dátá získavame realizáciou dlhotrvajúcej stabilitnej štúdie za doporučenej teplote, ktorá zohľadňuje aj možný nárast vlhkosti počas skladovania. Nárast vlhkosti počas skladovania je zväčša spôsobený uvoľňovaním vlhkosti priamo zo zátky^{17, 47}. Vhodný výber zátok, ich sušenie po sterilizácii parou a dôsledné dodržiavanie skladovacích podmienok pred použitím pomáha minimalizovať potenciálne stabilítne problémy⁴⁸.

Zhodnotiť aktuálnu vlhkosť v produkте počas procesu, a tým stanoviť čas, kedy je vhodné ukončiť sekundárne sušenia (a celý proces lyofilizácie), je možné prostredníctvom niekoľkých metód. Bežnou laboratórnou technikou je tzv. zlodej vzoriek, zariadenie umožňujúce vybrať vzorku počas procesu bez jeho prerušenia. Vzorka sa následne analyzuje na obsah vody (napr. metódou titrácie podľa Karl Fischera). Medzi moderné metódy PAT (process analytical technology) patria aj vyššie spomenné spektrometrické merania GPS a TDLAS⁴⁹.

Vplyv lyofilizácie na stabilitu terapeutických proteínov

I keď sa lyofilizácia používa primárne na stabilizáciu terapeutických proteínov, proces môže paradoxne viesť k ich degradácií. Počas procesu je liečivo vystavené rôzny typom záťaže, ktoré môžu spôsobiť jeho denaturáciu. K štruktúrnym zmenám molekuly proteínu môže dôjsť vplyvom nízkych teplôt (zväčša pod bodom mrazu). Jav sa nazýva denaturácia chladom (z angl. „cold denaturation“), dochádza pri nej k strate hydrofóbnych interakcií v rámci molekuly proteínu a postihuje najmä oligomérne proteíny s kvartérnou štruktúrou⁵⁰.

Počas zmrzovania roztoku dochádza k tvorbe ľadu, čím rýchlosť rastie koncentrácie všetkých rozpustených látok. Menia sa fyzikálne vlastnosti ako iónová sila a relatívne zloženie spôsobené selektívou kryštalizáciou a rozpustených látok. Vyššia koncentrácia solútov v parciálne zmrzenom roztoku môže urýchliť aj niektoré rozkladné chemické reakcie⁵¹. Koncentrácia kyslíka v roztoku pri -3 °C je mnohonásobne vyššia ako pri nulovej teplote⁵². Takto prítomný kyslík má potenciál oxidovať napríklad thiolové skupiny proteínov. Selektívna kryštalizácia zložky tlmivého roztoku môže viesť aj k dramatickým zmenám pH. Signifikantné zmeny pH vedúce k destabilizácii pH senzitívnych liečiv sú známe napríklad pri fosforečnanovom alebo sukcinátovom tlmivom roztoku s obsahom sodíkových iónov^{53, 54}.

Pri zmrzovaní roztoku a tvorbe ľadu vznikajú aj medzipovrchové rozhrania voda – ľad. Proteíny majú

tendenciou adsorbovať sa na rozhraniach, čo často krát viedie k strate natívnej konformácie a spôsobuje povrchovo-indukovanú denaturáciu⁵⁵⁾. Použitie povrchových aktívnych látok (napr. Tween® 80) v zložení môže ochrániť molekulu pred takto iniciovanou stratou štruktúry⁵⁶⁾.

Proteín nachádzajúci sa vo vodnom roztoku je plne hydratovaný, na jeho povrchu sa nachádza monovrstva vody tzv. hydratačný obal. Počas sušenia dochádza k strate časti tohto obalu, čo môže narušiť natívnu štruktúru proteínu a spôsobiť denaturáciu⁵⁷⁾. Degradácií liečiva sa dá efektívne predísť formuláciou s použitím vhodných excipientov tzv. lyoprotektantov⁵⁸⁾. Práve cukry najmä neredučujúce disacharidy ako sacharóza a trehalóza sú najčastejšie používané stabilizátory vo formulácii lyofilizovaných liekov na báze proteínov. Existuje niekoľko teórií popisujúcich mechanizmus stabilizácie proteínu v prostredí sacharidov v sklovitom stave. Podľa tzv. „water replacement“ teórie sacharidy termodynamicky stabilizujú natívnu konformáciu proteínu substitúciou vody a poskytovaním vodíkových väzieb a polárnych interakcií na jeho povrchu⁵⁸⁾. Ďalšie teórie spájajú stabilitu proteínov s celkovou mobilitou (α -relaxácia) amorfnej sacharidovej matrice⁵⁹⁾, alebo lokálnou dynamikou v rámci štruktúry (β -relaxácia)⁶⁰⁾.

Vplyv lyofilizácie na stabilitu terapeutických proteínov je predmetom intenzívneho vedeckého skúmania a je detailnejšie popísaný v niekoľko prehľadových článkoch, ako napr. Wang⁴¹⁾, Bhatnagar a kol.⁶¹⁾, Remmele a kol.⁶²⁾, Chang a kol.⁶³⁾ a iné.

Nové trendy vo farmaceutickej lyofilizácii

Moderný prístup k zabezpečovaniu kvality liekov pri ich vývoji a výrobe známy ako QbD (Quality by Design) si nachádza miesto aj vo farmaceutickej lyofilizácii^{64, 65)}. Jedným z kľúčových prvkov v QbD je identifikácia, vedecké pochopenie a dôsledná kontrola procesných parametrov a vlastností produktu. QbD využíva technológie na analýzu procesov (PAT – process analytical technology) a vývoj tzv. „design space“, čo je otestovaný rozsah procesných parametrov, ktorých dodržanie vedie k vzniku kvalitného lieku⁶⁶⁾. Na sledovanie teploty počas lyofilizácie sa konvenčne používajú teplotné senzory umiestnené v produkte. Nedávno sa na trh dostali aj bezdrôtové senzory (Tempris®, IQ-mobil solutions GmbH), ktoré sú kompatibilnejšie s automatickými plniacimi systémami a umožňujú jednoduchší transfer z laboratórnych podmienok do výroby⁶⁷⁾. Experimentuje sa s použitím systémov na báze optických vláken, ktoré by po zabudovaní na povrch lyofilizačných políc umožnili neinvazívny spôsob monitorovania teploty počas procesu⁶⁸⁾. Manometrické meranie teploty ako aj metódy TDLAS a GPS už boli spomenuté. Okrem nich je možné použiť aj iné analytické metódy na in-line monitoring lyofilizačného procesu. Kombináciou techník ako spektroskopia v blízkej IC oblasti (NIR) a Ramanova spektroskopia dokážme zachytiť začiatok nukleácie ľadu ako aj koniec jeho sublimácie⁶⁹⁾.

Vývojom prešli aj lyofilizačné obaly. Na trhu sú injekčné flaštičky špeciálne navrhnuté pre lyofilizáciu ako TopLyo® (Schott AG) a EasyLyo® (SGD Pharma), zabezpečujúce lepší transfer tepla z políc do produktu⁷⁰⁾. Novin-

kou sú aj rôzne neštandardné obaly ako dvojkomorové flaštičky, striekačky (napr. Lyo-Ject®, Vetter) a karpule (napr. V-LK®, Vetter), ampulky, alebo tάcky (Lyoguard®, Gore), ako aj plastové perle umožňujúce zatváranie pria-mo v lyofilizátore (LyoSeal®, Biocorp Prod.).

Táto práca vznikla s podporou projektu „Priemyselný výskum nových liečív na báze rekombinantných proteínov“, kód ITMS: 26240220034; „Podporujeme výskumné aktivity na Slovensku/Projekt je spolufinancovaný zo zdrojov EÚ.“

Stret záujmov: žiadny.

Literatúra

- Ho R. J. Y. Biotechnology and Biopharmaceuticals: Transforming protein and Genes into Drugs. 2. vyd. Hoboken, NJ: John Wiley & Sons 2003.
- Global Protein Therapeutics Market Outlook 2018. Dublin: Research and Markets 2014.
- Hasset K. J., Cousins M. C., Rabia L. A., Chadwick C. M., O’Hara J. M., Nandi P., Brey R. N., Mantis N. J., Carpenter J. F., Randolph T. W. Stabilization of a recombinant ricin toxin A subunit vaccine through lyophilization. Eur J. Pharm. Biopharm. 2013; 85(2), 279–286.
- Borde A., Larsson A., Holmgren J., Nygren E. Preparation and evaluation of a freeze-dried oral killed cholera vaccine formulation. Eur. J. Pharm. Biopharm. 2011; 79(3), 505–518.
- Mohammed-Saeid W., Michel D., El-Anned A., Verrall R. E., Low N. H., Badea I. Development of lyophilized gemini surfactant-based gene delivery systems: influence of lyophilization on the structure, activity and stability of the lipoplexes. J. Pharm. Pharm. Sci. 2012; 15(4), 548–567.
- Kasper J. C., Schaffert D., Ogris M., Wagner E., Friess W. Development of a lyophilized plasmid/LPEI polyplex formulation with long-term stability—a step closer from promising technology to application. J. Controlled Release 2011; 151, 246–255.
- Abdelwahed W., Degobert G., Stainmasse S., Fessi H. Freeze-drying of nanoparticles: formulation, process and storage considerations. Adv. Drug. Delivery Rev. 2006; 58, 1688–1713.
- Kaialy W., Nokhodchi A. Freeze-dried mannitol for superior pulmonary drug delivery via dry powder inhaler. Pharm. Res. 2013; 30(2), 458–477.
- Oliveira J. M., Rodrigues M. T., Silva S. S., Malafaya P. B., Gomes M. E. Viegas C. A., Dias I. R., Azevedo J. T., Mano J. F., Reis, R. L. Novel hydroxyapatite/chitosan bilayered scaffold for osteochondral tissue-engineering applications: Scaffold design and its performance when seeded with goat bone marrow stromal cells. Biomaterials 2006; 27, 6123–6137.
- Labovitiadi O., Lamb A. J., Matthews K. H. In vitro efficacy of antimicrobial wafers against methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. Ther. Deliv. 2012; 3(4), 443–455.
- Ayensu I., Mitchell J. C., Boateng J. S. Development and physico-mechanical characterisation of lyophilised chitosan wafers as potential protein drug delivery systems via the buccal mucosa. Colloids Surf. B. Biointerfaces 2012; 1(91), 258–265.
- Vasconcelos T., Sarmento B., Costa P. Solid dispersions as strategy to improve oral bioavailability of poor water soluble drugs. Drug. Discov. Today 2007; 12(23–24), 1068–1075.
- De Waard H., Hinrichs W. L. J., Frijlink H. W. A novel bottom-up process to produce drug nanocrystals: Controlled crystallization during freeze-drying. J. Control. Release 2008; 128(2), 179–183.
- Franks F. Freeze-drying of Pharmaceuticals and Biopharmaceuticals. Cambridge: RSC Publishing 2007.
- Milton N., Pikal M. J., Roy M. L., Nail S. T. Evaluation of manometric temperature measurement as a method of monitoring product temperature during lyophilization. PDA J. Pharm. Sci. Technol. 1997; 51(1), 7–16.

16. **Pikal M. J., Roy M. L., Shah S.** Mass and heat transfer in vial freeze-drying of pharmaceuticals: role of the vial. *J. Pharm. Sci.* 1984; 73(9), 1224–1237.
17. **Pikal M. J.** Freeze Drying. In *Encyclopedia of Pharmaceutical Technology*. 2nd ed. Ed Swabrick, J. Boylan, J.C. New York: Marcel Dekker 2002.
18. **Searles J. A., Carpenter J. F., Randolph T. W.** The ice nucleation temperature determines the primary drying rate of lyophilization for samples frozen on a temperature-controlled shelf. *J. Pharm. Sci.* 2001; 90(7), 860–871.
19. **Patafopp T. W., Overcashier D. E.** The importance of freezing on lyophilization cycle development. *BioPharm.* 2002; 15(3), 16–21.
20. **Bursac R., Sever R., Hunek B.** A practical method for resolving the nucleation problem in lyophilization. *BioProcess Int.* 2009; 7(9), 66–72.
21. **Franks F.** Freeze-drying: from empiricism to predictability. The significance of glass transitions. *Dev. Biol. Stand.* 1992; 74, 9–18; discussion 19.
22. **Gatlin L. A., Nail S. L.** Protein purification process engineering. Freeze drying: A practical overview. *Bioprocess Technol.* 1994; 18, 317–367.
23. **Chang B. S., Kedrick B. S., Carpenter J. F.** Surface-induced denaturation of proteins during freezing and its inhibition by surfactants. *J. Pharm. Sci.* 1996; 85(12), 1325–1330.
24. **Pikal M. J., Shah S., Roy M. L., Putman R.** The secondary drying stage of freeze-drying: drying kinetics as a function of temperature and chamber pressure. *Int. J. Pharm.* 1990; 60(3), 203–207.
25. **Rambhatla S., Ramot R., Bhugra C., Pikal M. J.** Heat and mass transfer scale-up issues during freeze-drying: II. Control of characterization of the degree of supercooling. *AAPS Pharm. Sci. Tech.* 2004; 5(4), 1–8.
26. **Franks F.** Freeze-drying of bioproducts: putting principles into practice. *Eur. J. Pharm. Biopharm.* 1998; 45, 221–229.
27. **Konstantinidis A. K., Kuu W., Otten L., Nail S. L., Sever R. R.** Controlled nucleation in freeze-drying: Effects on pore size in the dried product layer, mass transfer resistance, and primary drying rate. *J. Pharm. Sci.* 2011; 100(8), 3453–3470.
28. **Geidobler R., Konrad I., Winter G.** Can controlled ice nucleation improve freeze-drying of highly-concentrated protein formulations? *J. Pharm. Sci.* 2013; 102(11), 3915–3919.
29. **Geidobler R., Mannschedel S., Winter G.** A new approach to achieve controlled ice nucleation of supercooled solution during the freezing step in freeze-drying. 2012; 101(12), 4409–4413.
30. **Searles J. A., Carpenter J. F., Randolph T. W.** Annealing to optimize the primary drying rate, reduce freeze-induced drying rate heterogeneity, and determine $T_{(g)}$ in pharmaceutical lyophilization. *J. Pharm. Sci.* 2001; 90(7), 872–887.
31. **Tang X., Pikal M. J.** Design of freeze-drying processes for pharmaceuticals: Practical advice. *Pharm. Res.* 2004; 21(2), 191–200.
32. **Pikal M. J.** Freeze-drying of proteins. Part I: Process Design. *Bio.Pharm.* 1990; 3, 18–27.
33. **Pikal M. J., Shah S.** The collapse temperature in freeze-drying: dependence on measurement methodology and rate of water removal from the glassy phase. In: *J. Pharm.* 1990; 62, 165–186.
34. **Schersch K., Betz O., Garidel P., Muehlau S., Bassarab S., Winter G.** Systematic investigation of the effect of lyophilizate collapse on the pharmaceutically relevant proteins I: Stability after freeze-drying. *J. Pharm. Sci.* 2010; 99(5), 2256–2277.
35. **Schersch K., Betz O., Garidel P., Muehlau S., Bassarab S., Winter G.** Systematic investigation of the effect of lyophilizate collapse on the pharmaceutically relevant proteins, part 2: Stability during storage at elevated temperatures. *J. Pharm. Sci.* 2012; 101(7), 2288–2306.
36. **Kasraian K., Spitznagel T. M., Juneau J. A., Yim K.** Characterization of the sucrose/glycine/water system by differential scanning calorimetry and freeze-drying microscopy. *Pharm. Dev. Technol.* 1998; 3(2): 233–239.
37. **Beirowski J., Geiseler H.** Application of DSC and MDSC in the development of freeze dried pharmaceuticals. *Eur. Pharm. Rev.* 2008; 6, 63–70.
38. **Hajare A. A., More H. N., Walekar P. S., Hajare D. A.** Optimization of Freeze Drying Cycle Protocol Using Real Time Microscopy and Integrated Differential Thermal Analysis-Electrical Impedance. *Res. J. Pharm. Tech.* 2012; 5(7), 985–991.
39. **Nail S. L., Her L. M., Proffitt C. P., Nail L. L.** An improved microscope stage for direct observation of freezing and freeze drying. *Pharm. Res.* 1994; 11(8), 1098–1100.
40. **Pikal M. J., Lang J. E.** Rubber closures as a source of haze in freeze dried parenterals: Test methodology for closure evaluation. *J. Parent. Drug. Assoc.* 1978; 32, 162–173.
41. **Wang W.** Lyophilisation and development of solid protein pharmaceuticals. *Int. J. Pharm.* 2000; 203, 1–60.
42. **Patel S. M., Doen T., Pikal M. J.** Determination of end point of primary drying in freeze-drying process control. *AAPS Pharm. Sci.Tech.* 2009; 11(1), 73–84.
43. **Hsu C. C., Ward C. A., Pearlman R., Nguyen H. M., Yeung D. A., Curley J. G.** Determining the optimum residual moisture in lyophilized protein pharmaceuticals. *Dev. Biol. Stand.* 1992; 74, 255–270, discussion 271.
44. **Pikal M. J., Dellerman K. M., Roy M. L., Riggan R. M.** The effects of formulation variables on the stability of freeze-dried human growth hormone. *Pharm. Res.* 1991; 8(4), 427–436.
45. **Breen E. D., Curley J. G., Overcashier D. E., Hsu C. C., Shire S. J.** Effect of moisture on the stability of a lyophilized humanized monoclonal antibody formulation. *Pharm. Res.* 2001; 18(9), 1345–1353.
46. **Sarciaux J. M., Hageman M. J.** Effects of bovine somatotropin (rbSt) concentration at different moisture levels on the physical stability of sucrose in freeze-dried rbSt/sucrose mixtures. *J. Pharm. Sci.* 1997; 86(3), 365–371.
47. **Pikal M. J., Shah S.** Moisture transfer from stopper to product and resulting stability implications. *Dev. Biol. Stand.* 1992; 74, 165–177.
48. **Donovan P. D., Corvari V., Burton M. D., Rajagopalan N.** Effect of stopper processing conditions on moisture content and ramifications for lyophilized products: Comparison of “Low” and “High” moisture uptake stoppers. *PDA J. Pharm. Sci. Tech.* 2007; 61(1), 51–58.
49. **Schneid S., Geiseler H., Kessler W. J., Luthra S. A., Pikal M. J.** Optimization of secondary drying step in freeze drying using TDLAS technology. *AAPS PharmSciTech.* 2011; 12(1), 379–387.
50. **Graziano G., Catanzano F., Riccio A., Barone G.** A reassessment of the molecular origin of cold denaturation. *J. Biochem.* 1997; 122, 395–401.
51. **Koseki T., Kitabatake N., Doi E.** Freezing denaturation of ovalbumin at acid pH. *J. Biochem.* 1990; 107, 389–394.
52. **Jaenicke R.** Protein structure and function at low temperatures. *Philos. Trans. R. Soc. Lond. B Biol. Sci.* 1990; 326, 535–551.
53. **Pikal-Cleland K. A., Carpenter J. F.** Lyophilization-induced protein denaturation in phosphate buffer systems: monomeric and tetrameric beta-galactosidase. *J. Pharm. Sci.* 2001; 90(9), 1255–1268.
54. **Sundaramurthi P., Suryanarayanan R.** The effect of crystallizing and non-crystallizing cosolutes on succinate buffer crystallization and the consequent pH shift in frozen solutions. *Pharm. Res.* 2011; 28(2), 374–385.
55. **Strambini G. B., Gabellieri E.** Proteins in frozen solutions: evidence of ice-induced partial unfolding. *Biophys. J.* 1996; 70, 971–976.
56. **Chang B. S., Kendrick B. S., Carpenter J. F.** Surface-induced denaturation of proteins during freezing and its inhibition by surfactants. *J. Pharm. Sci.* 1996; 85(12), 1325–1330.
57. **Rupley J. A., Careri G.** Protein hydration and function. *Adv. Protein. Chem.* 1991; 41: 37–173.
58. **Prestrelski S. J., Tedeschi N., Arakawa T., Carpenter J. F.** Dehydration-induced conformational transitions in proteins and their inhibition by stabilizers. *Biophys. J.* 1993; 65, 661–671.
59. **Franks F., Hatley H. M., Mathias S. F.** Material science and production of shelf-stable biologicals. *Biopharm.* 1991; 4, 38–55.
60. **Cicerone M. T., Douglas J. F.** β -relaxation governs protein stability in sugar-glass matrices. *Soft Matter* 2012; 8, 2983–2991.

-
61. Bhatnagar B. S., Bogner R. H., Pikal M. J. Protein stability during freezing: separation of stresses and mechanisms of protein stabilization. *Pharm. Dev. Technol.* 2007; 12(5), 505–523.
 62. Remmele R. L., Krishnan S., Callahan W. J. Development of lyophilized protein drug products. *Curr. Pharm. Biotechnol.* 2012; 13(3), 471–496.
 63. Chang L., Pikal M. J. Mechanisms of protein stabilization in the solid state. *J. Pharm. Sci.* 2009; 98(9); 2886–2908.
 64. Mockus L., LeBlond D., Basu P. K., Shah R. B., Khan M. A. A QbD Case Study: Bayesian Prediction of Lyophilization Cycle Parameters. *AAPS PharmSciTech.* 2011; 12(1), 442–448.
 65. Patel S. M., Pikal M. J. Lyophilization Process Design Space. *J. Pharm. Sci.* 2013; 1052(11), 3883–3887.
 66. ICH Guideline Q8(R2) Pharmaceutical Development, http://www.ich.org/fileadmin/Public_Web_Site/ICH_Products/Guidelines/Quality/Q8_R1/Step4/Q8_R2_Guideline.pdf (10. 02. 2014).
 67. Schneid S., Geiseler H. Evaluation of a new wireless temperature remote interrogation system (TEMPRIS) to measure product temperature during freeze-drying. *AAPS PharmSciTech.* 2008; 9, 729–739.
 68. Kasper J. C., Wiggenhorn M., Resch M., Friess W. Implementation and evaluation of an optical fiber system as novel process monitoring tool during lyophilizaion. *Eur. J. Pharm. Biopharm.* 2013; 83, 449–459.
 69. De Beer T. R., Vercruyse P., Burggraevve A., Quinten T., Ouyang J., Zhang X., Vervaet C., Remon J. P., Baeyens W. R. In-line and real-time process monitoring of a freeze drying process using Raman and NIR spectroscopy as complementary process analytical technology (PAT) tools. *J. Pharm. Sci.* 2009; 98(9), 3430–3446.
 70. Hibler S., Wagner C., Geiseler H. Vial freeze-drying, part 1: new insights into heat transfer characteristics of tubing and moulded vials. *J. Pharm. Sci.* 2012; 101(3), 1189–1201.