

ساخت حلقه مخزنی با قابلیت رهایش پیوسته و طولانی مدت داروی لوونورژسترل جهت کاربردهای واژینال

فاطمه حسین زاده^۱، هادی تابش^{۲*}، فرح فرزانه^۳

مقاله پژوهشی

مقدمه: بیش از یک سوم زنان در طول زندگی خود خونریزی غیرطبیعی رحمی را تجربه می کنند. با توجه به مشکلات قرص های هورمونی استفاده از حلقه های واژینال حاوی هورمون های پروژسترونی می تواند انتخاب مناسبی برای درمان محسوب شود. در این مطالعه طراحی و ساخت حلقه مخزنی با قابلیت رهایش هورمون لوونورژسترل مورد بررسی قرار گرفته است.

روش بررسی: در مطالعه تجربی حاضر، به منظور ساخت حلقه های واژینال حاوی لوونورژسترل فایبرهای سیلیکونی زیست سازگار که دو سر آن با کلاهک های مخصوص به هم وصل گردیده استفاده شدند و درصدهای وزنی مختلف شامل ۰/۱، ۰/۲ و ۰/۴ هورمون لوونورژسترل نسبت به پارافین (به عنوان حامل دارو) درون فایبرها بارگذاری شدند که به ترتیب RSC1، RSC2 و RSC3 نام گذاری شدند. رهایش روزانه و جمعی لوونورژسترل توسط دستگاه طیف سنج نوری اندازه گیری و مقایسه شده و با استفاده از نرم افزار آماری SPSS version 16 و آزمون تحلیل واریانس یک طرفه تحلیل شدند.

نتایج: بعد از رهایش انفجاری در روز اول که به میزان متفاوتی برای این سه پروتوتایپ بود از روز دوم تا سی ام برای RSC3 و از روز چهارم تا سی ام برای RSC1 و RSC2 رهایش پیوسته لوونورژسترل را از پروتوتایپ ها داشته ایم که میانگین رهایش روزانه برای سه پروتوتایپ RSC1، RSC2 و RSC3 به ترتیب برابر $8/22 \pm 24/10$ ، $9/02 \pm 41/77$ و $5/07 \pm 83/29$ میکروگرم در روز بوده است.

نتیجه گیری: باتوجه به یافته ها می توان حلقه های واژینال با قابلیت رهایش پیوسته و پایدار لوونورژسترل تا بازه ۳۰ روزه را طراحی کرده و میزان رهایش روزانه آن ها را براساس بارگذاری اولیه دارو کنترل نمود. این روش می تواند جایگزین مناسبی برای قرص های هورمونی خوراکی در درمان خونریزی غیرطبیعی رحمی باشد.

واژه های کلیدی: حلقه های واژینال، سیلیکون، لوونورژسترل، دارورسانی

ارجاع: حسین زاده فاطمه، تابش هادی، فرزانه فرح. ساخت حلقه مخزنی با قابلیت رهایش پیوسته و طولانی مدت داروی لوونورژسترل جهت کاربردهای واژینال. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۳۹۹؛ ۲۸ (۹): ۵۵-۳۰۴۴.

۱- کارشناسی ارشد گروه مهندسی علوم زیستی، دانشکده علوم و فنون نوین، دانشگاه تهران، تهران، ایران.

۲- استادیار، گروه مهندسی علوم زیستی، دانشکده علوم و فنون نوین، دانشگاه تهران، تهران، ایران.

۳- دانشیار، مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری های زنان، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۲۱-۸۶۰۹۳۴۱۹، پست الکترونیکی: hadi.tabesh@ut.ac.ir، صندوق پستی: ۱۴۳۹۹۵۷۱۳۱

می‌دهد و برای درمان AUB مورد استفاده است (۸). همچنین پچ‌های پوستی مشکلاتی نظیر خارش شدید، عدم چسبندگی کامل و قابل رویت بودن (۹) دارند. حلقه‌های واژینال (Vaginal rings (VRs) نوعی سیستم دارورسانی هستند که از مواد پلیمری ساخته می‌شوند و حاوی مواد فعال دارویی مثل هورمون‌ها هستند. این حلقه‌ها به آسانی داخل واژن کار گذاشته می‌شوند و مواد فعال در زمان مشخص و با الگویی کنترل شده در آن محیط رهایش می‌یابند. رهایش کنترل‌شده دارو، عدم مصرف یا استعمال روزانه، بکارگیری دوزهای پایین دارو، امکان بارگذاری همزمان چندین دارو در یک حلقه و تحت کنترل کاربر بودن از جمله مزایای استفاده از حلقه‌های واژینال هستند (۱۰، ۱۱). اولین کارآزمایی‌های بالینی مربوط به حلقه واژینال در دهه ۱۹۷۰ انجام گرفته است که آن حلقه واژینال به‌منظور پیشگیری از بارداری توسعه یافته بوده و حاوی مدروکسی پروژسترون استات (Medroxyprogesterone Acetate) بوده است (۱۲). نوک (Novak) و همکارانش میزان مقبولیت حلقه واژینال پیشگیری کننده از بارداری ترکیبی نوارینگ را طی انجام دو کارآزمایی در آمریکای شمالی و اروپا بررسی کردند. در پایان کارآزمایی ۹۷ درصد از افراد شرکت‌کننده از شفافیت دستورالعمل حلقه رضایت داشتند، ۸۵ درصد زنان و ۷۱ درصد از همسران (شریکان جنسی) هرگز یا به‌ندرت حضور حلقه را درطول مقاربت جنسی حس کردند و به‌طور کلی ۹۶ درصد کاربران از حلقه راضی بودند (۱۳). بارتسن (Barentsen) و همکارانش مطالعه‌ای را در جهت تعیین کارایی حلقه واژینال دارای رهایش پیوسته استرادیول با دوز پایین در مقایسه با کرم واژینال حاوی استریول برای بهبود خشکی واژن انجام داده‌اند. در هر دو گروه تسکین علائم خشکی واژن و آتروفی واژینال گزارش شده است و استفاده از استرینگ در مقایسه با سیناپاز بین افراد بیشتر ترجیح داده شده است (۱۴). در مطالعه‌ای جهت درمان بیماری اندومتریوزیس از نوعی حلقه واژینال مخزنی سیلیکونی حاوی داروی آناستروزول استفاده گردیده است که طبق نتایج حاصله غلظت آناستروزول در پلاسمای خون در یک بازه زمانی ۲۱ روزه رضایت بخش توصیف شده و همبستگی قابل قبولی بین نتایج در دوحالت برون‌تنی و درون‌تنی مشاهده شده است (۱۵). همچنین در پژوهش

خونریزی غیرطبیعی رحمی (Abnormal Uterine Bleeding (AUB) توصیف کننده اختلالات چرخه قاعدگی شامل تکرر، بی‌نظمی، تغییرات طول دوره و حجم خونریزی است. بیش از یک سوم زنان در طول زندگی خود خونریزی غیرطبیعی رحمی را تجربه می‌کنند. چرخه طبیعی قاعدگی هر ۲۴ تا ۳۸ روز یکبار اتفاق می‌افتد، بین ۷ تا ۹ روز طول می‌کشد و حجم خونریزی بین ۵ تا ۸۰ میلی‌لیتر است، حال تغییر در هریک از این پارامترها، نشان‌دهنده AUB است (۱). فدراسیون بین‌المللی زنان و مامایی (International Federation of Gynecology and Obstetrics (FIGO) دلایل خونریزی‌های غیرطبیعی رحمی را در دو دسته دلایل ساختاری (Structural) و غیرساختاری (non-Structural) قرار داده است. دلایل ساختاری شامل پولیپ (Polyp)، آدنومیوز (Adenomyosis)، لیومیوم (Leiomyoma) و بدخیمی (Malignancy) و دلایل غیرساختاری شامل اختلال انعقاد خون (Coagulopathy)، مشکلات تخمدانی (Ovulatory disorders)، اندومتریال (Endometrial)، مسائل یاتروژنیک (Iatrogenic) و مشکلات دسته‌بندی نشده (Not classified) است. بسته به سبب‌شناسی انجام شده برای AUB نوع درمان انتخاب می‌شود که از درمان‌های موجود می‌توان به‌ریسکشن، اعمال جراحی، هورمون‌های پروژسترونی و اصلاح سبک زندگی مثل کاهش وزن اشاره کرد. محصولات هورمونی در فرم قرص (Tablet)، دستگاه‌های درون رحمی (Intra Uterine Device) و پچ‌های پوستی (Transdermal patch) در کنترل چرخه قاعدگی، خونریزی‌های نامنظم و همچنین کاهش خونریزی قاعدگی مؤثر عمل کرده‌اند (۲-۵). اما همه این روش‌های درمانی با مشکلاتی همراه هستند برای مثال قرص‌های هورمونی موجب نوسان سطوح هورمون در پلاسمای خون می‌شوند (۶)، دستگاه‌های درون رحمی باید تحت‌نظر پزشک متخصص استعمال شوند و عوارضی همچون درد هنگام کارگذاری و خطر خارج شدن از رحم را ایجاد می‌کنند (۷)، برای مثال میرنا (Mirena) نوعی سیستم درون رحمی حاوی ۵۲ میلی‌گرم لوونورژسترل است (Levonorgestrel intrauterine system (LNG-IUS)) که در بازه زمانی ۵ سال روزانه ۲۰ میکروگرم هورمون را رهایش

پلی‌یورتان برای رهایش داروی آنتی HIV تنوفوویر (Tenofovir) و لوونورزسترل به‌عنوان عامل کانتراسپتیو را نام برد. رهایش داروها در بازه زمانی ۹۰ روزه اندازه‌گیری شده‌است و از روز ۲ تا روز ۹۰ تنوفوویر و لوونورزسترل به ترتیب با نرخ تقریباً ثابت $0.1 \pm 7/5$ میلی‌گرم در روز و 2 ± 21 میکروگرم در روز رهایش یافته‌اند (۲۹). راهکار پیشنهادی ما برای درمان AUB بکارگیری VR جهت رهایش پیوسته و طولانی مدت داروی لوونورزسترل است. با استفاده از VR می‌توان هورمون لوونورزسترل را در مدت‌زمان طولانی با دوز مشخص روزانه در محیط واژینال رهایش داد. طبق بررسی‌های انجام شده هدف پژوهش‌های قبلی، استفاده از لوونورزسترل برای پیشگیری از بارداری یا هورمون درمانی جایگزین با یک نرخ معین رهایش روزانه دارو بوده است و در هیچ‌یک از منابع علمی، تحقیقی در خصوص به‌کارگیری لوونورزسترل برای درمان AUB انجام نشده است. هدف اصلی در این پژوهش، طراحی یک سامانه دارورسانی به‌شکل یک حلقه واژینال حاوی لوونورزسترل با قابلیت کنترل میزان رهایش روزانه آن است که برای این منظور، طراحی حلقه به‌صورت مخزنی (Reservoir Solution Core) (RSC) انجام گرفته است. حلقه مخزنی از فایبرهای سیلیکونی ساخته شده و هسته حلقه شامل محلول لوونورزسترل و پارافین مایع است.

روش بررسی

طراحی و ساخت حلقه‌های واژینال حاوی لوونورزسترل

در مطالعه تجربی حاضر، برای ساخت حلقه واژینال مدنظر از فایبرهای سیلیکونی مورد استفاده در دارورسانی استفاده شد، به این صورت که فایبرهای سیلیکونی با ابعاد 4×6 میلی‌متر (قطر داخلی ۴ میلی‌متر و قطر خارجی ۶ میلی‌متر) از شرکت Deutsch-Neumann کشور آلمان تهیه شد. این فایبرها زیست‌سازگار بوده، تخریب نمی‌شوند، مواد سمی از خود آزاد نمی‌کنند، مورد تأیید سازمان غذا و داروی آمریکا (United States Food and Drug Administration (USFDA)) هستند و نسبت به برخی مواد و داروها نفوذپذیرند که برای ساخت سامانه رهایش دارو قابل استفاده‌اند (شکل ۱).

دیگری از آناستروزول به‌عنوان نوعی مهارکننده آروماتاز و لوونورزسترل جهت کاربرد کانتراسپتیو استفاده شده است (۱۶). علاوه بر این در مطالعات مختلفی از هورمون لوونورزسترل به‌همراه استروژن برای هورمون‌درمانی جایگزین استفاده شده است (۱۷-۱۹). در سال‌های اخیر حلقه‌های واژینال برای رسانی داروهای پیشگیری‌کننده از ابتلا به ویروس نقص سیستم ایمنی انسانی (Human Immunodeficiency Virus (HIV)) بسیار به‌کار رفته است. داروهای MK-2048 و ویکریویروک (۲۰)، تنوفوویر دیزوپروکسیل فومارات (۲۱)، داپیوپیرین و ماراویروک (۲۲) طی مطالعات مختلف درون حلقه‌های واژینال بارگذاری شده و حلقه‌ها از نظر رهایش برون‌تنی و درون‌تنی دارو، پایداری دارویی، خواص مکانیکی و سایر عوامل مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند. حلقه‌های واژینال طراحی‌های مختلفی دارند که از رایج‌ترین آن‌ها می‌توان به طراحی ماتریکسی (Matrix) و مخزنی (Reservoir) اشاره کرد (۲۳، ۲۴، ۱۰). هریک از حلقه‌های واژینال تجاری‌سازی شده نوارینگ (Nuvaring®)، استرینگ (Estring®) و فمرینگ (Femring®) دارای طراحی مخزنی هستند (۲۵-۲۳). سیلیکون، پلی‌یورتان و اتیلن‌وینیل‌استات در طراحی و ساخت حلقه‌های واژینال بسیار مورد استفاده قرار گرفته‌اند. از دلایل استفاده از سیلیکون در کاربردهای زیست‌پزشکی می‌توان به سمیت پایین، پایداری دمایی و اکسیداتیو مناسب، نفوذپذیری آسان داروهای آب‌دوست با وزن مولکولی پایین از آن، خون‌سازگاری بالا، خنثی بودن از نظر بیولوژیکی و مدول الاستیسیته پایین اشاره کرد. استرینگ و فمرینگ از جمله حلقه‌های واژینال تجاری شده‌ای هستند که از سیلیکون ساخته شده‌اند (۲۶، ۱۰). اتیلن وینیل استات‌ها کوپلیمرهای اتیلن و وینیل استات هستند و قدمتی طولانی در کاربردهای دارورسانی دارند (۲۷). نوارینگ که حلقه پیشگیری‌کننده از بارداری تجاری شده حاوی اتونوژسترل و اتینیل‌استرادیول است از اتیلن‌وینیل‌استات ساخته شده است (۲۵). پلی‌یورتان‌های ترموپلاستیک زیست‌سازگار نیز برای ساخت حلقه‌های واژینال مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند (۲۳). در این راستا می‌توان حلقه واژینال چندمنظوره طراحی شده با استفاده از دو نوع



شکل ۱: (۱) فایبرهای سیلیکونی ۴*۶ (۲) کلاهک‌های یک و دوطرفه (۳) حلقه RSC

معادل حجم داخلی ۲ میلی‌لیتر جهت بارگذاری دارو و حامل آن خواهد بود. حال یک سر آن توسط یک کلاهک دوطرفه کاملاً مسدود می‌شود. با در نظر گرفتن چگالی پارافین مایع (۰/۸ گرم بر میلی‌لیتر)، ۱/۶ گرم پارافین معادل ۲ میلی‌لیتر حجم خواهد داشت. برای ساخت ترکیب دارو و پارافین با غلظت ۰/۲ درصد وزنی لوونورژسترل، مقدار ۳/۲ میلی‌گرم لوونورژسترل با ۲ میلی‌لیتر پارافین ترکیب و توسط همزن مکانیکی کاملاً مخلوط می‌شود و به نحوی که هیچ حبابی وارد آن نشود داخل حلقه بارگذاری می‌شود. در نهایت به کمک سر دیگر کلاهک دوطرفه فایبر کاملاً مسدود می‌شود و به شکل یک حلقه کامل با قطر خارجی ۵/۵ سانتی‌متر در می‌آید (شکل ۱). برای بررسی اثر غلظت داروی بارگذاری شده روی میزان رهایش دارو از فایبرها، سه نوع پروتوتایپ (RSC1، RSC2 و RSC3) با مقدار داروی بارگذاری شده ۰/۱، ۰/۲ و ۰/۴ درصد وزنی طراحی گردیدند و مشخصات این پروتوتایپ‌ها در جدول ۱ آمده است.

برای مسدود کردن دو انتهای فایبرها، یک کلاهک (Cap) توسط نرم‌افزار سالی‌دورک (SolidWorks 2014) طراحی شد و کلاهک‌ها به وسیله دستگاه پرینتر سه‌بعدی کوآنتوم (Quantum 2035) ساخته شدند. این کلاهک‌ها از جنس پلیمر اکریلونیتریل بوتادین استایرن (Acrylonitrile butadiene styrene (ABS) زیست‌سازگار هستند (۲۹). برای اینکه بتوان غلظت معینی از دارو را در فایبرها بارگذاری کرد نیاز به یک حامل دارو وجود دارد که بتواند دارو را به صورت همگن در خود حل کند و بایستی به صورت مایع یا ژل باشد تا در فایبرها بارگذاری شود اما خودش از فایبر نفوذ نکند. حامل پیشنهادی ما در این طرح پارافین مایع بود که خواص مورد نظر را داشت. پس از اینکه امکان‌سنجی رهایش دارو از فایبرها انجام پذیرفت، اولین نمونه به صورت حلقه توسط فایبرها ساخته شد. برای ساخت این حلقه ۱۷/۵ سانتی‌متر از فایبرها انتخاب شد، از آنجاییکه ۰/۵ سانتی‌متر از فایبر از هر طرف با کلاهک پوشیده می‌شود، طول مؤثر حلقه ۱۶/۵ سانتی‌متر خواهد بود که

جدول ۱: سه سری حلقه مخزنی با درصدهای بارگذاری متفاوت لوونورژسترل

شماره	نام پروتوتایپ	درصد وزنی لوونورژسترل نسبت به پارافین	وزن پارافین (گرم)	وزن لوونورژسترل (گرم)	حجم داخلی بر حسب میلی‌لیتر
۱	RSC1	۰/۱	۱/۶	۰/۰۰۱۶	۲
۲	RSC2	۰/۲	۱/۶	۰/۰۰۳۲	۲
۳	RSC3	۰/۴	۱/۶	۰/۰۰۶۴	۲

سانتی‌گراد و ۸۰ rpm قرار می‌گیرند. پس از ۲۴ ساعت نمونه‌گیری انجام می‌شود و توسط دستگاه اسپکتروفتومتر مدل NanoDrop 2000/2000c ساخت شرکت ترمو ساینتیفیک (Thermo Scientific) آمریکا جذب نوری آن در طول موج ۲۴۷ نانومتر بررسی می‌شود. می‌توان به کمک

طراحی آزمایش رهایش داروی لوونورژسترل

برای بررسی میزان رهایش داروی لوونورژسترل، از هر پروتوتایپ سه نمونه ساخته شده و سپس نمونه‌ها در ۱۰۰ میلی‌لیتر از محیط رهایش (بافر سدیم استات ۲۵ میلی‌مولار با pH = ۴/۵) و در شیکر انکوباتور با دمای ۳۷ درجه

رهایش طولانی مدت ۳۰ روزه

شکل (۳) نمودار رهایش روزانه لوونورژسترل از حلقه‌های مخزنی با درصدهای بارگذاری مختلف را نشان می‌دهد.

شکل (۴) نمودار رهایش تجمعی لوونورژسترل از حلقه‌های مخزنی با درصدهای بارگذاری متفاوت را نشان می‌دهد. طبق شکل (۴) در یک بازه زمانی ۳۰ روزه مقدار رهایش تجمعی نمونه RSC1 ۹۵۰ میکروگرم، نمونه RSC2 ۱۴۶۵ میکروگرم و نمونه RSC3 ۲۶۶۵ میکروگرم در ۱۰۰ میلی‌لیتر محیط رهایش است. نمودار رهایش تجمعی دارو برحسب زمان اثر میزان لود دارو بر رهایش را نشان می‌دهد. با افزایش لود دارو در پروتوتایپ‌ها، نرخ رهایش دارو به‌طور معناداری افزایش می‌یابد ($P < 0.01$). میزان بارگذاری اولیه لوونورژسترل روی درصد تجمعی داروی آزاد شده اثر معکوس دارد به‌نحوی که در نمونه RSC3 ۴۱/۶۴ درصد و در نمونه RSC2 ۴۵/۷۸ درصد از لوونورژسترل بارگذاری شده آزاد شده است، در صورتیکه این مقدار در نمونه RSC1 به ۵۹/۳۸ درصد افزایش یافته است. برای به‌دست آوردن درصد داروی رهایش یافته نسبت به کل داروی بارگذاری شده از رابطه (۱) استفاده می‌کنیم که در آن C_i مقدار بارگذاری اولیه دارو در حلقه و C_f مقدار رهایش تجمعی دارو در طول ۳۰ روز است.

(1) $100 \times [(C_f - C_i) / C_i] =$ درصد داروی باقیمانده در نمونه
همانطور که در شکل ۴ مشخص است، در روز اول شیب هر سه نمودار کمی انحنا دارد ولی بعد شیب ثابت می‌شود. در درصدهای بارگذاری بالاتر میزان رهایش تجمعی بیشتر است و این تفاوت مشهود در میزان داروی آزاد شده را می‌توان با توجه به قانون فیک، به گرادین غلظت موجود بین حلقه و محیط رهایش نسبت داد. با افزایش غلظت لوونورژسترل در حلقه، گرادین غلظت نیز زیاد می‌شود، لذا شار انتقال جرم نیز متعاقباً افزایش پیدا می‌کند. نتایج حاصل نیز این فرضیه را تأیید می‌کند.

نمودار استاندارد، غلظت داروی لوونورژسترل در محیط رهایش را به‌دست آورد. نمونه‌گیری به‌صورت روزانه و به‌مدت ۳۰ روز و هربار با سه تکرار انجام می‌گیرد. محیط رهایش به‌صورت روزانه تعویض می‌شود.

تجزیه و تحلیل آماری

بررسی آماری رهایش برون تنی لوونورژسترل از سه پروتوتایپ با آزمون تحلیل واریانس یک طرفه (one-way ANOVA) و آنالیز تعقیبی توکی-کرامر انجام گرفته است. آنالیزها با نرم‌افزار version 16 SPSS انجام شده و مقادیر P کمتر از ۰/۰۵ ($P < 0.05$) به‌عنوان سطح معناداری در نظر گرفته شده است.

ملاحظات اخلاقی

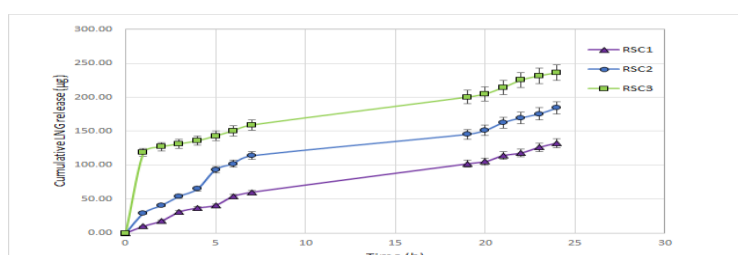
پروپوزال این تحقیق توسط دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تأیید شده است (کد اخلاق IR.SBMU.RETECH.REC.1395.21).

نتایج

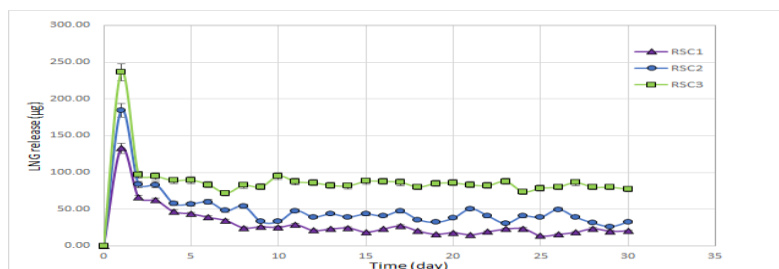
آزمایش رهایش دارو از حلقه‌های RSC1، RSC2 و RSC3 انجام گرفته است. به‌این‌صورت که از هر پروتوتایپ سه نمونه تهیه کردیم و هر آزمایش رهایش را سه بار تکرار کردیم.

رهایش دارو در ۲۴ ساعت ابتدایی

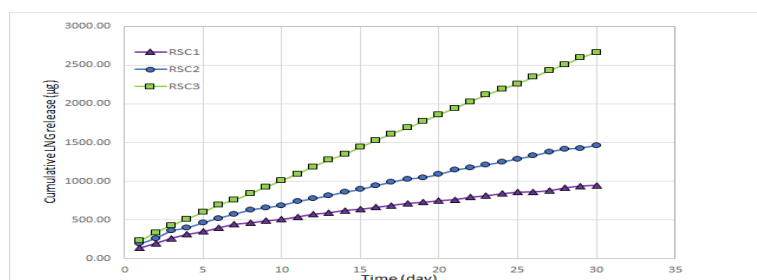
برای به‌دست آوردن میزان رهایش تجمعی لوونورژسترل در ۲۴ ساعت ابتدایی در ساعت‌های اول تا هفتم و همچنین نوزده تا بیست و چهار مقدار رهایش دارو را اندازه‌گیری کردیم و عددهای نمایش داده شده بصورت $Mean \pm SD$ است (شکل (۲)). همانطور که در شکل (۳) مشاهده می‌شود در روز اول رهایش انفجاری و نسبتاً زیاد از حلقه‌ها اتفاق می‌افتد که با توجه به میزان بارگذاری متغیر است. مقدار رهایش انفجاری روز اول حلقه RSC1 $132/74 \pm 1/1$ میکروگرم، حلقه RSC2 $184/45 \pm 0/77$ میکروگرم و حلقه RSC3 $236/15 \pm 1/07$ میکروگرم در ۱۰۰ میلی‌لیتر محیط رهایش است. اعداد گزارش شده به‌صورت $Mean \pm SD$ هستند.



شکل ۲: نمودار رهایش تجمعی لوونورژسترل از حلقه‌های مخزنی با درصدهای بارگذاری متفاوت طی ۲۴ ساعت ابتدایی



شکل ۳: نمودار رهائش روزانه لوونورژسترل از حلقه‌های مخزنی با درصدهای بارگذاری متفاوت



شکل ۴: نمودار رهائش تجمعی لوونورژسترل از حلقه‌های مخزنی با درصدهای بارگذاری متفاوت

بحث

در این پژوهش سه حلقه واژینال مخزنی حاوی مقادیر متفاوت هورمون لوونورژسترل طراحی شده است و رهائش روزانه و تجمعی آن‌ها باهم مقایسه شده است. همان‌طور که در شکل ۲ دیده می‌شود و طبق جدول ۲ برای نمونه RSC3 میزان رهائش در ساعت اول با شیب بیشتری نسبت به ساعت‌های دیگر رخ داده و در واقع بخش عمده رهائش انفجاری این نمونه در ساعت اول رخ داده است. برای نمونه‌های RSC1 و RSC2 به ترتیب شیب نمودار در ساعت ششم و پنجم بیشتر است و در این ساعت‌ها میزان رهائش بالاتری از هورمون را داریم. حال دلیل این موضوع ممکن است به ضریب نفوذ هورمون، لایه تماسی سیلیکون و مایع محیط رهائش و یا غلظت دارویی که باید به سطح سیلیکون برسد و رهائش یابد برگردد که برای درک این قضیه نیاز به آزمایش‌های بیشتری است. در پایان ۲۴ ساعت اول مقدار رهائش سه پروتوتایپ RSC1، RSC2 و RSC3 به ترتیب $132/74 \pm 0/77$ و $184/45 \pm 1/07$ و $236/15 \pm 2/36$ میکروگرم در ۱۰۰ میلی‌لیتر محیط رهائش است. این میزان رهائش به ترتیب ۸/۳، ۵/۷۶ و ۳/۶۹ درصد از میزان بارگذاری اولیه است. مقدار بارگذاری هورمون در هر مرحله دو برابر شده است اما میزان رهائش در هر مرحله دو برابر نشده است.

به عبارت دیگر رهائش افزایش یافته است اما با میزان بارگذاری اولیه رابطه خطی ندارد. همان‌طور که در شکل ۳ دیده می‌شود و در جدول ۳ هم آورده شده است، یک رهائش انفجاری اولیه در روز اول داریم، در پروتوتایپ‌های RSC1 و RSC2 در روز دو و سه هم رهائش بالایی داریم و هم‌چنان در حالت پس از انفجار هستیم و می‌توانیم نتیجه بگیریم که برای این دو پروتوتایپ از روز ۴ به بعد نوسانات کم می‌شود و رهائش به حالت پایدار می‌رسد، اما برای پروتوتایپ RSC3 از روز ۲ به حالت پایدار می‌سیم و این موضوع را می‌توان طبق جدول ۴ با توجه به میانگین رهائش روزانه در بازه‌های زمانی مختلف دریافت. رهائش انفجاری در روز اول می‌تواند ناشی از نفوذ دارو در دیواره حلقه قبل از اینکه شرایط به حالت تعادل برسد باشد. از طرفی می‌توان این مقدار داروی آزاد شده در روز اول را به میزان داروی نفوذ کرده در پلیمر در بازه ذخیره‌سازی یا انبارش (Storage) حلقه قبل از استفاده و مطالعه نسبت داد (۳۰). به طور منطقی انتظار می‌رود، هرچه حلالیت دارو در پلیمر بیشتر باشد، میزان رهائش انفجاری اولیه نیز بیشتر شود. میزان داروی نفوذ کرده در پلیمر در زمان انبارش را می‌توان با محاسبه میزان آزاد شده به صورت انفجاری در روز اول به دست آورد زیرا ضریب نفوذ با غلظت داروی بارگذاری شده نسبتی ندارد.

جدول ۲: مقادیر شیب نمودار رهائش تجمعی در ۲۴ ساعت ابتدایی

نوع پروتوتایپ	ساعت ۲۴	ساعت ۲۳	ساعت ۲۲	ساعت ۲۱	ساعت ۲۰	بین ساعت ۸ تا ۱۹	ساعت هفتم	ساعت ششم	ساعت پنجم	ساعت چهارم	ساعت سوم	ساعت دوم	ساعت اول
RSC1	۶/۴۴۶۱	۸/۰۴۰۲	۴/۲۲۶۸	۸/۳۲۵۱	۳/۲۳۴۴	۳/۴۸۹۹	۵/۸۰۳۶	۱۳/۵۲۲	۳/۸۷۶۵	۵/۸۰۳۶	۱۲/۹۸۱	۸/۰۶۷	۹/۵۱۲۳
RSC2	۸/۰۱۷۴	۵/۵۷۲۳	۷/۷۳۱۶	۱۱/۵۹۱	۵/۸۰۳۶	۲/۶۲۷۸	۱۱/۵۹۱	۹/۰۱۷۶	۲۹/۵۹۹	۱۰/۱۰۶	۱۴/۱۱	۱۱/۵۹۲	۲۷/۳۶۷
RSC3	۴/۳۳۸۹	۶/۴۴۶۱	۱۰/۹۴۷	۹/۶۶۰۷	۴/۵۱۸۸	۳/۴۳۶۶	۸/۳۷۴۵	۷/۷۳۱۶	۷/۰۸۸۸	۴/۱۷۳	۴/۷۱۴	۸/۳۷۴۵	۱۱۶/۴۱

جدول ۳: مقادیر حداقل و حداکثر رهائش، رهائش انفجاری روز اول و درصد رهائش تجمعی

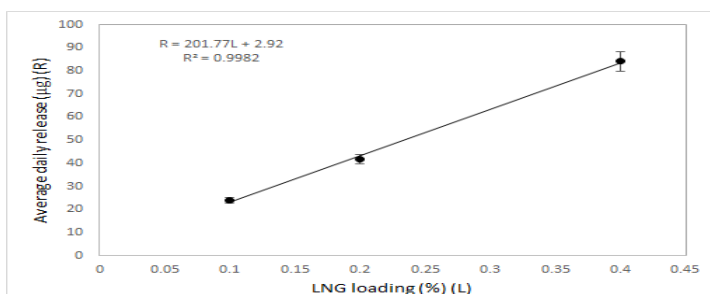
نوع پروتوتایپ	درصد رهائش تجمعی در طول ۳۰ روز (%)	حداکثر رهائش روز ۲ تا ۳۰ (μg)	حداقل رهائش روز ۲ تا ۳۰ (μg)	رهائش انفجاری روز اول (μg)
RSC1	۵۹/۳۸	۶۵/۶ ± ۰/۳۳	۱۳/۵۷ ± ۰/۶۷	۱۳۲/۷۴ ± ۱/۱
RSC2	۴۵/۷۸	۸۳/۲۵ ± ۰/۱۱	۲۶/۱۸ ± ۰/۲۹	۱۸۴/۴۵ ± ۰/۷۷
RSC3	۴۱/۶۴	۹۶/۶۶ ± ۰/۱۴	۷۱/۸۵ ± ۰/۴۳	۲۳۶/۱۵ ± ۱/۰۷

جدول ۴: میانگین رهائش روزانه در بازه‌های زمانی مختلف برای سه پروتوتایپ

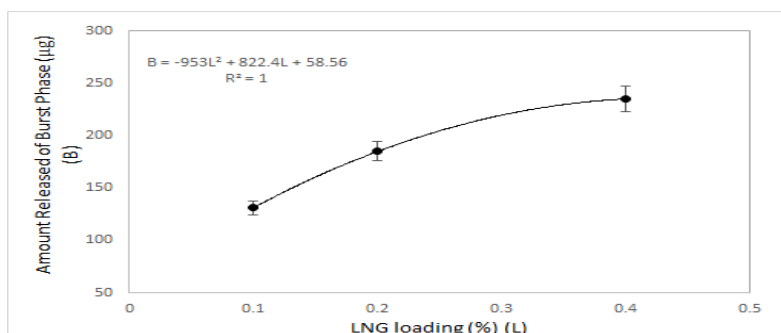
نوع پروتوتایپ	میانگین رهائش روزانه در بازه زمانی ۷ تا ۳۰ روز (μg)	میانگین رهائش روزانه در بازه زمانی ۶ تا ۳۰ روز (μg)	میانگین رهائش روزانه در بازه زمانی ۵ تا ۳۰ روز (μg)	میانگین رهائش روزانه در بازه زمانی ۴ تا ۳۰ روز (μg)	میانگین رهائش روزانه در بازه زمانی ۳ تا ۳۰ روز (μg)
RSC1	۲۱/۷۴ ± ۴/۷۸	۲۲/۴۲ ± ۵/۷۸	۲۳/۲۳ ± ۷/۰۳	۲۴/۱۰ ± ۸/۲۲	۲۶/۸۴ ± ۱۲/۹۶
RSC2	۳۹/۷۱ ± ۷/۲۱	۴۰/۵۲ ± ۸/۱۳	۴۱/۱۵ ± ۸/۶	۴۱/۷۷ ± ۹/۰۲	۴۴/۶۳ ± ۱۳/۷۸
RSC3	۸۲/۸ ± ۵/۰۸	۸۲/۸۱ ± ۴/۹۷	۸۳/۰۷ ± ۵/۰۵	۸۳/۲۹ ± ۵/۰۷	۸۴/۱۳ ± ۵/۸۴

در شکل (۵) میانگین رهائش روزانه لوونورژسترل برحسب میکروگرم از سه پروتوتایپ نشان داده شده است. باتوجه به شکل ۵ اگر برای کل زمانی که پایدار هستیم (از روز دوم برای RSC3 و از روز چهارم برای RSC1 و RSC2) نمودار میانگین رهائش روزانه سه پروتوتایپ را برحسب میزان بارگذاری اولیه هورمون رسم کنیم درمی‌یابیم رابطه بین میزان بارگذاری و رهائش رابطه‌ای خطی است و با دوبرابر شدن بارگذاری میانگین رهائش نیز دوبرابر می‌شود. باتوجه به رابطه $R = ۲۰۱/۷۷ L + ۲/۹۲$ می‌توان برای پروتوتایپ‌های با میزان بارگذاری مختلف دارو میانگین رهائش روزانه را بدست آورد. همچنین طبق رابطه $L = ۰/۰۰۴۹۶ R - ۰/۰۱۴۵$ اگر مقدار میانگین رهائش روزانه خاصی مدنظر داشته باشیم می‌توانیم باتوجه به این رابطه مقدار بارگذاری دارو را تنظیم کنیم.

در شکل (۶) نمودار مقدار رهائش لوونورژسترل برحسب میکروگرم از سه پروتوتایپ در فاز انفجاری رسم شده است. همانطور که در شکل (۶) دیده می‌شود، مقدار رهائش لوونورژسترل در فاز انفجاری با میزان بارگذاری اولیه رابطه غیرخطی دارد. باتوجه به رابطه $۹۵۳ L^2 + ۸۲۲/۴ L + ۵۸/۵۶$ می‌توان با تغییر بارگذاری اولیه دارو میزان رهائش انفجاری را پیش‌بینی کرد. مقایسه سه پروتوتایپ طراحی شده با LNG-IUS نشان می‌دهد حلقه RSC1 با مقادیر رهائش روزانه حدود ۲۰ میکروگرم، نزدیک‌ترین پروتوتایپ به دستگاه تجاری‌سازی شده میرنا برای درمان AUB است با این تفاوت که با استفاده از حلقه‌های واژینال عوارض ناشی از LNG-IUS که پیش‌تر توضیح داده شد برطرف می‌گردد.



شکل ۵: میانگین رهائش روزانه لوونورژسترل (میکروگرم) از سه پروتوتایپ



شکل ۶: مقدار رهائش لوونورژسترل (میکروگرم) در فاز انفجاری از سه پروتوتایپ

نتیجه‌گیری

حلقه‌های واژینال ازجمله سیستم‌های دارورسانی هستند که قابلیت رهائش کنترل‌شده و پیوسته دارو در محیط واژن را دارا هستند. طی دارورسانی واژینال، داروی جذب شده از واژن از طریق عروق ایلیاک داخلی وارد گردش خون سیستمیک می‌شود و با حذف متابولیسم عبور اول کبدی، دارورسانی مؤثرتری انجام می‌شود (۱۶). حلقه‌های واژینال طراحی‌های مختلفی دارند که دو نوع مخزنی و ماتریکسی جزء رایج‌ترین طراحی‌ها محسوب می‌شوند و طراحی حلقه‌های تجاری‌سازی شده نیز براساس همین دو نوع استوار بوده است (۲۳). تاکنون از حلقه‌های واژینال برای کاربردهای دارورسانی مختلف بهره برده شده است. هورمون‌های استروژنی و پروژسترونی جهت پیشگیری از بارداری و هورمون درمانی جایگزین (HRT)، مهارکننده‌های آروماتاز برای درمان اندومتریوزیس و داروهای پیشگیری کننده از ابتلا به HIV ازجمله رایج‌ترین مواد مؤثره بکارگرفته شده در حلقه‌های واژینال هستند. در این تحقیق با طراحی نوعی سیستم مخزنی سیلیکونی، رهائش پیوسته و طولانی‌مدت هورمون لوونورژسترل در مدت مورد نیاز ۳۰ روز جهت درمان خونریزی غیرطبیعی رحمی بررسی شد و نتایج تحقیق نشان داد که حلقه‌ها می‌توانند جایگزین مناسبی برای

قرص‌های هورمونی باشند و از عوارض جانبی این قرص‌ها بکاهند. البته امکان رهائش بیشتر از ۳۰ روز نیز وجود دارد که نیاز به تست‌های تکمیلی‌تر دارد. در این حلقه‌ها، باتوجه به میزان بارگذاری اولیه دارو تقریباً از روز دوم یا چهارم (با توجه به نوع پروتوتایپ) به یک نرخ رهائش ثابت می‌رسیم و تا روز سی‌ام این نرخ رهائش همچنان ادامه دارد. مقایسه نتایج این تحقیق با پژوهش‌های انجام گرفته نشان‌دهنده این است که میانگین رهائش روزانه پروتوتایپ RSC1 در محدوده ۲۰ میکروگرم در روز تطابق قابل قبولی با سایر مطالعاتی دارد که از لوونورژسترل به‌عنوان عامل کانتراسپتیو استفاده کرده‌اند (۲۸، ۱۶). علاوه بر این میانگین رهائش روزانه این پروتوتایپ با نتیجه مطالعه‌ای مروری که در آن اثر استفاده از سیستم‌های درون‌رحمی رهائش‌دهنده لوونورژسترل (LNG-IUS) به میزان ۲۰ میکروگرم در روز در طول استروژن درمانی زنان یائسه، بر کاهش خطر هایپرپلازی آندومتر و سرطان بررسی شده همسو بوده و اثرگذاری سیستم به اثبات رسیده است (۱۹). این پژوهش مشخص نمود که با تغییر میزان بارگذاری اولیه دارو می‌توان مقدار رهائش روزانه دارو را با دقت بالایی ($R^2 = 0.99$) تخمین زد و بنابراین با طراحی انجام شده حلقه‌های متعدد با میزان رهائش مختلف دارو را

علوم و فنون نوین دانشگاه تهران اعلام می‌دارد. این مقاله در راستای پروژه تحقیقاتی با عنوان "سیستم نوین رهایش کنترل شده داروی Levonorgestrel به منظور کاربرد همزمان در کنترل AUB و بارداری ناخواسته" مصوب مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های زنان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، نگارش شده است.

حامی مالی: این تحقیق با حمایت مالی مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های زنان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی طی قرارداد شماره ۹۵/ز/۱۰۳ به انجام رسیده است.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

تولید نمود که با در نظر گرفتن شرایط بیمار و با توجه به نظر پزشک می‌توان از هر کدام از آن‌ها در درمان AUB استفاده نمود. از آنجایی که مطالعه انجام شده رهایش لوونورژسترل را در حالت برون تنی مورد ارزیابی قرار می‌دهد، دستیابی به میزان رهایش درون تنی دارو در محیط واژینال تنها از طریق نمونه‌گیری خون و به دست آوردن سطح دارو در پلاسمای خون افراد تحت بررسی امکان‌پذیر است.

سپاس‌گزاری

محققین این پژوهش مراتب تشکر و قدردانی خود را از حمایت‌های مادی و معنوی مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های زنان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی و دانشکده

References:

- 1-Fraser IS, Critchley HO, Munro MG, Broder M. *Can We Achieve International Agreement on Terminologies and Definitions Used to Describe Abnormalities of Menstrual Bleeding?*. Human Reproduction 2007; 22(3): 635-43.
- 2-Whitaker L, Critchley HO. *Abnormal Uterine Bleeding*. Best Practice & Research Clinical Obstetrics & Gynaecology 2016; 34: 54-65.
- 3-Bradley LD, Gueye NA. *The Medical Management of Abnormal Uterine Bleeding in Reproductive-Aged Women*. American J Obstetrics and Gynecology 2016; 214(1): 31-44.
- 4-Cheong Y, Cameron IT, Critchley HO. *Abnormal Uterine Bleeding*. British Medical Bulletin 2017; 123(1): 103-14.
- 5-Allen C, Kolehmainen C. *Intrauterine Devices and other forms of Contraception: Thinking Outside The Pack*. Medical Clinics 2015; 99(3): 505-20.
- 6-Bjarnadóttir RI, Tuppurainen M, Killick SR. *Comparison of Cycle Control with a Combined Contraceptive Vaginal Ring and Oral Levonorgestrel/Ethinyl Estradiol*. Am J Obstet Gynecol 2002; 186(3): 389-95.
- 7-Polis RL, Hertweck S. *Treatment Options for the Adolescent Patient Experiencing Abnormal Uterine Bleeding*. Current Treatment Options in Pediatrics 2016; 2(3): 184-95.
- 8-Dhamangaonkar C, Anuradha K, Saxena A. *Levonorgestrel Intrauterine System (Mirena): An Emerging Tool for Conservative Treatment of Abnormal Uterine Bleeding*. J Mid-Life Health 2015; 6(1): 26-30.
- 9-Graziottin A, Safety. *Efficacy and Patient Acceptability of the Combined Estrogen and Progestin Transdermal Contraceptive Patch: A Review*. Patient Prefer Adherence 2008; 2: 357-67.
- 10-Helbling IM, Ibarra JC, Luna JA. *The Optimization of an Intravaginal Ring Releasing Progesterone Using a Mathematical Model*. Pharm Res 2014; 31(3): 795-808.
- 11-Brache V, Faundes A. *Contraceptive Vaginal Rings: A Review*. Contraception 2010; 82(5): 418-27.

- 12-Mishell Jr DR, Talas M, Parlow AF, Moyer DL. *Contraception by Means of a Silastic Vaginal Ring Impregnated with Medroxyprogesterone Acetate.* Am J Obstet Gynecol 1970; 107(1): 100-7.
- 13-Novak A, De la Loge C, Abetz L, Van der Meulen EA. *The Combined Contraceptive Vaginal Ring, Nuvaring®: An International Study of User Acceptability.* Contraception 2003; 67(3): 187-94.
- 14-Barentsen R, Van De Weijer PH, Schram JH. *Continuous Low Dose Estradiol Released from a Vaginal Ring Versus Estriol Vaginal Cream for Urogenital Atrophy.* Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol 1997; 71(1): 73-80.
- 15-Xia L, Qiu S, Liu Z, Ning M. *Preparation and in Vitro/In Vivo Evaluation of Anastrozole Reservoir-Type Intravaginal Ring.* Biomed Chromatogr 2019; 33(4): E4459.
- 16-Nave R. *Development of an Intravaginal Ring Delivering Simultaneously Anastrozole and Levonorgestrel: A Pharmacokinetic Perspective.* Drug Delivery 2019; 26(1): 586-94.
- 17-Suvanto-Luukkonen E, Kauppila A. *The Levonorgestrel Intrauterine System in Menopausal Hormone Replacement Therapy: Five-Year Experience.* Fertility and Sterility 1999; 72(1): 161-63.
- 18-Suhonen S, HO Allonen, Lähtenmäki. *Sustained-Release Estradiol Implants and a Levonorgestrel-Releasing Intrauterine Device in Hormone Replacement Therapy.* American J Obstetrics and Gynecology 1995; 172(2): 562-7.
- 19-Depypere H, Inki P. *The Levonorgestrel-Releasing Intrauterine System for Endometrial Protection During Estrogen Replacement Therapy: A Clinical Review.* Climacteric 2015; 18(4): 470-82.
- 20-Liu AY, Zhang J, Anderson PL, Wagner T, Pan Z, Peda M, Gomez K, Beamer M, Jacobson C, Strizki J, Dezzutti CS. *Phase 1 Pharmacokinetic Trial of 2 Intravaginal Rings Containing Different Dose Strengths of Vicriviroc (MK-4176) and MK-2048.* Clin Infect Dis 2019; 68(7): 1129-35.
- 21-Keller MJ, Wood L, Billingsley JM, Ray LL, Goymer J, Sinclair S, et al. *Tenofovir Disoproxil Fumarate Intravaginal Ring for HIV Pre-Exposure Prophylaxis in Sexually Active Women: A Phase 1, Single-Blind, Randomised, Controlled Trial.* Lancet HIV 2019; 6(8): e498-508.
- 22-Fetherston SM, Boyd P, McCoy CF, McBride MC, Edwards KL, Ampofo S, Malcolm RK. *A Silicone Elastomer Vaginal Ring for HIV Prevention Containing two Microbicides with Different Mechanisms of Action.* Eur J Pharm Sci 2013; 48(3): 406-15.
- 23-Malcolm RK, Boyd PJ, Mccoy CF, Murphy DJ. *Microbicide Vaginal Rings: Technological Challenges and Clinical Development.* Adv Drug Deliv Rev 2016; 103: 33-56.
- 24-Externbrink A, Eggenreich K, Eder S, Mohr S, Nickisch K, Klein S. *Development and Evaluation of Accelerated Drug Release Testing Methods for a Matrix-Type Intravaginal Ring.* Eur J Pharm Biopharm 2017; 110: 1-2.
- 25-Roumen FJ, Apter D, Mulders TM, Dieben TO. *Efficacy, Tolerability and Acceptability of a Novel Contraceptive Vaginal Ring Releasing Etonogestrel and Ethinyl Oestradiol.* Hum Reprod 2001; 16(3): 469-75.
- 26-Malcolm RK, Edwards KL, Kiser P, Romano J, Smith TJ. *Advances in Microbicide Vaginal Rings.* Antiviral Res 2010; 88: S30-9.

- 27-Schneider C, Langer R, Loveday D, Hair D. *Applications of Ethylene Vinyl Acetate Copolymers (EVA) in Drug Delivery Systems*. J Control Release 2017; 262: 284-95.
- 28- Clark JT, Clark MR, Shelke NB, Johnson TJ, Smith EM, Andreasen AK, et al. *Engineering a Segmented Dual-Reservoir Polyurethane Intravaginal Ring for Simultaneous Prevention of HIV Transmission and Unwanted Pregnancy*. Plos One 2014; 9(3): e88509.
- 29-Ziábka M, Dziadek M, Menaszek E. *Biocompatibility of Poly (Acrylonitrile-Butadiene-Styrene) Nanocomposites Modified with Silver Nanoparticles*. Polymers 2018; 10(11): 1257.
- 30-Laarhoven JAH, Kruft MA, Vromans H. *In Vitro Release Properties of Etonogestrel and Ethinyl Estradiol from a Contraceptive Vaginal Ring*. Int J Pharm 2002; 232(1-2): 163-73.

Fabrication of a Reservoir Ring for Sustained and Prolonged Release of Levonorgestrel for Vaginal Administration

Fateme Hosseinzade¹, Hadi Tabesh^{*2}, Farah Farzaneh³

Original Article

Introduction: More than one-third of women experience abnormal uterine bleeding (AUB) during their lifetime. One of the treatment methods of this disease is hormone therapy. Vaginal rings (VRs) containing progesterone hormones could be a good choice for treatment. In this study, the design and construction of a reservoir ring with the ability to release levonorgestrel hormone has been investigated.

Methods: In this experimental study, to make vaginal rings containing levonorgestrel, biocompatible silicone fibers were used, the two ends of which were connected with special caps. Different amounts of LNG including 0.1, 0.2 and 0.4 weight percent relative to paraffin were loaded into the fibers. These three prototypes were named RSC1, RSC2, and RSC3, respectively. The daily and cumulative release of LNG from these rings was measured by spectrophotometer and compared using SPSS software version 16 and analyzed by one-way ANOVA method.

Results: On the first day, there was a burst release that was different for these three prototypes depending on the drug loading percentage. From the second until thirtieth day for RSC3 and from forth until thirtieth day for RSC1 and RSC2, prolonged release was achieved and average daily release for RSC1, RSC2, and RSC3 were 24.10 ± 8.22 , 41.77 ± 9.02 and $83.29 \pm 5.07 \mu\text{g}$, respectively.

Conclusion: According to the findings, it is possible to design VRs capable of prolonged and sustained release of LNG for up to 30 days and control their daily release rate based on initial drug loading. This method may be a suitable alternative to oral hormonal pills in the treatment of AUB.

Keywords: Vaginal rings (VRs), Silicone, Levonorgestrel (LNG), Drug Release, Abnormal uterine Bleeding (AUB)

Citation: Hosseinzade F, Tabesh H, Farzaneh F. **Fabrication of a Reservoir Ring for Sustained and Prolonged Release of Levonorgestrel For Vaginal Administration.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2020; 28(9): 3044-55.

^{1,2}Faculty of New Science and Technologies, Department of Life Science Engineering, University of Tehran, Tehran, Iran.

³Preventative Gynecology Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

***Corresponding author:** Tel: 021-86093419, email: hadi.tabesh@ut.ac.ir