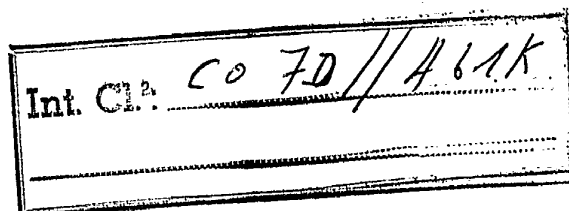


PATENTE DE INVENCION

Le A 13 033-/II-Sp.



403125

Memoria Descriptiva

sobre:

PROCEDIMIENTO PARA LA OBTENCION DE UNA COMPOSICION
ANTIBACTERIANA.

Solicitante: FARBENFABRIKEN BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, entidad
alemana, residente en Leverkusen-Bayerwerk,
República Federal Alemana.

La presente invención se refiere a un procedimien-
to para la obtención de composiciones antibacterianas aplica-
bles como aditivos a alimentos para animales y como agentes
terapéuticos para aves y animales, así como para seres huma-
nos en el tratamiento de enfermedades infecciosas provocadas

5.



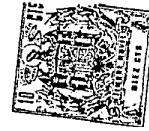
por bacterias gram-positivas y gram-negativas, particularmente por bacterias Klebsiella.

5. Agentes antibacterianos, tales como ampicilina (Patente norteamericana No. 2.985.648), comprobaron ser muy eficaces en la terapia de infecciones provocadas por bacterias gram-positivas y gram-negativas. Sin embargo, no son capaces de combatir eficazmente infecciones provocadas por Klebsiella. La carbenicilina (Patentes norteamericanas Nos. 3.142.673 y 3.282.926) es, en los seres humanos, en el caso de infecciones
10. provocadas por bacterias Klebsiella, tan solo eficaz si es administrada en una dosificación continuamente elevada, tal como se la consigue solamente por infusión.

15. La presente invención se refiere a tales ácidos 6-(α -3-acilureidoacetamido)-penicilánicos, en los cuales el átomo de hidrógeno del átomo de nitrógeno situado en la posición 3 está sustituido por otros radicales.

20. Ácidos 6-(α -acilureidoacetamido)-penicilánicos están descritos en las Patentes holandesas Nos. 69.01646 y 69.08909, en las Patentes norteamericanas Nos. 3.479.339, 3.483.188 y 3.481.922 y en la Patente alemana exhibida No. 1.959.920, pero todos los ácidos 3-acilureidoacetamidopenicilánicos descritos y reivindicados en esas patentes, tienen, en el grupo acilureido sobre el átomo de nitrógeno situado en la posición 3, un átomo de hidrógeno. La existencia de este
25. átomo de hidrógeno y la ausencia de otro sustituyente en este punto del grupo acilureido resultan en parte obligatoriamente del diferente camino de síntesis de estas penicilinas.

30. La presente invención se refiere, además, a un procedimiento para la producción de tales compuestos que en el tratamiento de infecciones provocadas por microbios gram-positivos



un miembro del grupo consistente en halógeno y azida, llevándose a cabo la reacción en disolventes tanto anhidros, como también acuosos en presencia de una base.

- A las sales atóxicas farmacéuticamente tolerables
5. arriba mencionadas pertenecen sales del grupo carboxilo ácido, tales como sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio y sales de amonio y sales de amonio atóxicas sustituidas con aminas, tales como di- y tri-alquil(inferior)-aminas, procaina, dibencilamina, N,N'-dibenciletildiamina, N-bencil- β -feniletilamina, N-metil- y N-etilmorfolina, 1-efenamina, dehidroabietilamina, N,N'-bis-dehidroabietiletildiamina, N-alquil(inferior)-piperidina y otras aminas que fueron empleadas para la formación de sales de penicilinas.
- 10.
- La reacción de un compuesto de fórmula II con un compuesto de fórmula III se puede llevar a cabo, por ejemplo, en mezclas de agua con tales disolventes orgánicos que son miscibles con agua, tales como acetona, tetrahidrofurano, dioxano, acetonitrilo, dimetilformamida, sulfóxido de dimetilo o isopropanol, manteniéndose el valor pH de la mezcla de reacción entre por ejemplo 6,5 y 8 por adición de bases o por aplicación de soluciones amortiguadoras. La reacción según el invento, sin embargo, puede llevarse a cabo también dentro de otro margen de pH, por ejemplo, entre 4,5 y 9, o a un pH de 2,0 a 3,0. Además, es posible realizar la reacción en disolventes inmiscibles con agua, por ejemplo, cloroformo o cloruro de metileno, bajo adición de preferiblemente trietilamina, dietilamina o N-etilpiperidina. Además, puede llevarse a cabo la reacción en una mezcla de agua y de un disolvente inmisible, tal como por ejemplo, éter, cloroformo, cloruro de metileno, sulfuro de carbono, isobutilmetilcetona, éster etílico de ácido acético,
- 15.
- 20.
- 25.
- 30.



benceno, siendo conveniente agitar fuertemente, y mantener el valor pH por adición de una base o por aplicación de soluciones amortiguadoras entre 4,5 y 9,0 ó por ejemplo entre 2,0 y 3,0.

5. Como en el caso de la mayoría de las reacciones químicas, pueden aplicarse temperaturas altas o bajas. Sin embargo, si se excede considerablemente de los valores ahí indicados, a un grado en aumento ocurrirán reacciones secundarias que disminuyen el rendimiento o afectan desventajosamente la pureza de los productos. Por otra parte, las temperaturas de reacción excesivamente bajas reducen la velocidad de reacción tan fuertemente que pueden ocurrir disminuciones del rendimiento. Por ello, son particularmente preferidas las temperaturas de reacción del margen de $>20^{\circ}$ a $+50^{\circ}\text{C}$, siendo particularmente preferida una temperatura de entre aproximadamente 0° y $+20^{\circ}\text{C}$.

- 10.
- 15.
20. Los componentes de reacción pueden hacerse reaccionar uno con otro en cantidades equimoleculares. Sin embargo, puede ser conveniente aplicar uno de los dos componentes en exceso, a fin de facilitar la purificación de la penicilina deseada o su producción en estado puro y de aumentar el rendimiento. A título de ejemplo, el componente de reacción de fórmula general II puede aplicarse con un exceso de 0,1 a 0,3 equivalentes molares y con ello puede lograrse una menor descomposición del componente de reacción de fórmula general III en la mezcla acuosa de disolventes. Debido a la buena solubilidad en ácido mineral acuoso, el exceso del componente de reacción de fórmula general II puede ser fácilmente eliminado en la elaboración de la mezcla de reacción. Por otra parte, sin embargo, puede
- 25.
30. aplicarse el componente de reacción de fórmula general III,



5. ventajosamente también con un exceso de por ejemplo 0,1 a 1,0 equivalente molar. De esta manera, el componente de reacción de fórmula general II, es aprovechado mejor y la descomposición del componente de reacción de fórmula general III que ocurre como reacción secundaria en disolventes acuosos, es compensada. En vista de que el compuesto de fórmula general III agregado en exceso, en agua, se transforma rápidamente en amidas, úreas, o tioúreas neutras que pueden ser eliminadas fácilmente, la pureza de las penicilinas es apenas afectada por dicho exceso.
10. La cantidad de las bases aplicadas está fijada, por ejemplo por la deseada observación de un determinado valor pH. Donde no se efectúan una medición y un ajuste del valor pH y donde a causa de la falta de cantidades suficientes de agua en el diluyente la medición y el ajuste del valor pH no son ni posibles ni razonables. En el presente caso, se agregan preferiblemente 2 equivalentes molares de la base.
15. La elaboración de las mezclas de reacción para la producción de las penicilinas y sus sales, procede generalmente en la forma conocida ampliamente para las penicilinas.
20. Los compuestos de la fórmula general II aplicados en la presente invención como material de partida, en cuanto a la configuración en el centro asimétrico en la cadena lateral (C*) pueden ocurrir en la forma D = R o en la forma L = S. Están descritos en la Patente alemana No. 1.156.078, en las Patentes norteamericanas Nos. 3.342.677, 3.157.640, 2.985.648, 3.140.282, en la Patente sud-africana No. 68/0290, así como (una forma anhidra) en la Patente norteamericana No. 3.144.445.
25. Todas las formas de cristales y configuraciones de los compuestos de la fórmula general II son apropiadas como material de
- 30.



- partida para la reacción según el invento. La configuración de los centros asimétricos del núcleo del ácido 6-amino-penicilánico en el compuesto de fórmula general II debe ser idéntica con aquella de los correspondientes centros asimétricos del ácido 6-aminopenicilánico que es obtenido, por ejemplo, a partir de penicilina-G por procesos de fermentación.

5. El compuesto de fórmula general III utilizado como material de partida en la presente invención, siempre que W represente halógeno, fué preparado según procedimientos descritos en la Patente alemana Acta P 1.793.287.5, en la Patente alemana No. 1.259.871, en las Patentes norteamericanas Nos. 3.275.618 y 3.337.621 y en la Patente japonesa Acta 12.921/64.

10. Además, el compuesto de fórmula general III, siempre que W represente halógeno, fue preparado como se ha descrito más detalladamente en los ejemplos, a partir de las correspondientes amidas después de un tratamiento metálico con metilolito y por subsiguiente reacción con fosgeno.

15. La eficacia quimioterapéutica de las nuevas penicilinas fué ensayada in vivo e in vitro. En la siguiente Tabla 1 están indicados los valores de inhibición in vitro (c.m.i. o sea concentración mínima de inhibición) en unidades/ml del medio de cultivo. La determinación se hizo en el ensayo de series de dilución en tubitos, procediendo la lectura después de la incubación durante 24 horas a 37°C. La c.m.i. está indicada por el tubito sin enturbiamiento en la serie de dilución. Como medio de cultivo se utilizó un medio total de la siguiente composición:

- | | | |
|-----|-----------------------|---------|
| 30. | Cuaajo Lemco (Oxido) | 10 g |
| | peptona (DIFCO) | 10 g |
| | NaCl | 3 g |
| | dextrosa D(+) (Merck) | 10 g |
| | amortiguador pH 7,4 | 1000 ml |

403125

- 8 -

TABLA 1

C.m.i. en unidades/ml
especies de bacterias

Penicilina No.	E. Coli				Prot.vulg	
	14	A 261	G 165	183/58	1017	3400
ampicilina	~ 0,8	> 400	6,25	200	400	> 400
1	1,56	> 400	6,25	3,12	6,25	12,5
2	6,25	> 400	25	12,5	25	50
3	3,12	> 400	6,25	6,25	25	25
4	1,56	400	6,25	3,12	6,25	6,25
5	< 0,78	400	1,56	< 0,78	1,56	3,12
6	3,12	> 400	25	25	25	100
7	< 0,78	400	3,12	1,56	3,12	6,25
8	3,12	> 400	12,5	50	50	100
9	1,56	400	6,25	1,56	6,25	6,25
10	3,12	400	12,5	6,25	12,5	25
11	1,56	400	6,25	3,12	12,5	25
12	3,12	200	6,25	3,12	12,5	12,5
13	> 400	> 400	> 400	> 400	> 400	> 400
14	6,25	400	25	12,5	50	200
15	3,12	200-400	6,25	1,56	6,25	12,5
16	100	> 400	> 400	> 400	> 400	> 400
17	< 0,8	100<500	0,8<4	0,8<4	4<20	0,8<4
18	0,8<4	100<500	4<20	~ 4	4<20	20<100
25	3,12	400	6,25	6,25	25	6,25
28	12,5	> 400	25	50	50	50
29	4<20	100<500	20<100	20<100	20<100	20<100
30	1,56	400	6,25	3,12	12,5	6,25

403125

Klebsiella K 10	63	Pseudomonas serug. Bonn		Staph. aureus 1777 E		Strep. faec. ATOC 9790
		Walter	Walter	1777 E	133	
100-200	100-200	200	200	200	< 1,0	12,5
25	50	12,5	25	100	< 0,78	100
100	50	25	50	50	< 0,78	100
100	50	12,5	25	200	< 0,78	50
100	100	12,5	25	400	< 0,78	100
50	50	6,25	12,5	200	< 0,78	50
100	100	25	50	50	1,56	100
12,5	12,5	12,5	12,5	50	< 0,78	50
50	50	6,25	12,5	50	< 0,78	25
100	100	25	50	400	< 0,78	100
50	25	12,5	12,5	50	< 0,78	50
50	25	12,5	100	400	< 0,78	100
25	12,5	12,5	100	50	< 0,78	100
> 400	> 400	> 400	> 400	200	> 400	> 400
100	50	50	400	0,78	0,78	100
25-50	12,5-25	12,5	~ 50	0,78	0,78	50-100
> 400	> 400	> 400	> 400	25	> 400	> 400
20<100	4<20	4<20	4<20	< 0,8	< 0,8	20<100
20<100	20<100	4<20	20<100	< 0,8	< 0,8	20<100
25	50	50	100	< 0,78	< 0,78	100
100	50	25	50	< 0,78	< 0,78	100
20<100	20<100	4<20	20<100	< 0,8	< 0,8	20<100
50	25	25	50	< 0,78	< 0,78	50

403125

TABLA 1

C.m.i. en unidades/ml
especies de bacterias

Penicilina No.	E. Coli				Prot. vulg		Kle K 10
	14	A 261	O 165	183/58	1017	3400	
ampicilina	~ 0,8	>400	6,25	200	400	>400	100-
1	1,56	>400	6,25	3,12	6,25	12,5	25
2	6,25	>400	25	12,5	25	50	100
3	3,12	>400	6,25	6,25	25	25	100
4	1,56	400	6,25	3,12	6,25	6,25	100
5	<0,78	400	1,56	<0,78	1,56	3,12	50
6	3,12	>400	25	25	25	100	100
7	<0,78	400	3,12	1,56	3,12	6,25	12,5
8	3,12	>400	12,5	50	50	100	50
9	1,56	400	6,25	1,56	6,25	6,25	100
10	3,12	400	12,5	6,25	12,5	25	50
11	1,56	400	6,25	3,12	12,5	25	50
12	3,12	200	6,25	3,12	12,5	12,5	25
13	>400	>400	>400	>400	>400	>400	>400
14	6,25	400	25	12,5	50	200	100
15	3,12	200-400	6,25	1,56	6,25	12,5	25-50
16	100	>400	>400	>400	>400	>400	>400
17	<0,8	100<500	0,8<4	0,8<4	4<20	0,8<4	20<100
18	0,8<4	100<500	4<20	~ 4	4<20	20<100	20<100
25	3,12	400	6,25	6,25	25	6,25	25
28	12,5	>400	25	50	50	50	100
29	4<20	100<500	20<100	20<100	20<100	20<100	20<100
30	1,56	400	6,25	3,12	12,5	6,25	50



403125

Klebsiella		Pseudomonas aerug. Bonn		Staph. aureus		Strep. faec. ATCC
K 10	63	Bonn	Walter	1777 E	133	9790
100-200	100-200	200	200	200	<1,0	12,5
25	50	12,5	25	100	<0,78	100
100	50	25	50	50	<0,78	100
100	50	12,5	25	200	<0,78	50
100	100	12,5	25	400	<0,78	100
50	50	6,25	12,5	200	<0,78	50
100	100	25	50	50	1,56	100
12,5	12,5	12,5	12,5	50	<0,78	50
50	50	6,25	12,5	50	<0,78	25
100	100	25	50	400	<0,78	100
50	25	12,5	12,5	50	<0,78	50
50	25	12,5	100		<0,78	100
25	12,5	12,5	100		<0,78	100
>400	>400	>400	>400		200	>400
100	50	50	400		0,78	100
25-50	12,5-25	12,5	~50		0,78	50-100
>400	>400	>400	>400		25	>400
20<100	4<20	4<20	4<20		<0,8	20<100
20<100	20<100	4<20	20<100		<0,8	20<100
25	50	50	100		<0,78	100
100	50	25	50		<0,78	100
20<100	20<100	4<20	20<100		<0,8	20<100
50	25	25	50		<0,78	50

403125

TABLA 1 (continuación)

C.m.i. en unidades/ml
especies de bacterias

Penicilina No.	E. coli				Prot. vulg.	
	14	A 261	O 165	183/58	1017	3400
31	1,56	400	6,25	1,56	3,12	12,5
32	6,25	400	12,5	12,5	12,5	25
33		100-500	0,8-4	0,8-4		
34 B		>500	4-20	20-100		
35 B		>500	4-20	20-100		
36	12,5	>400	50	100	100	50
38	6,25	>400	12,5	25	50	50
39	6,25	>400	25	6,25	25	25
40	3,12	>400	6,25	6,25	12,5	25
41 B		>500	20-100		ca. 500	
43 B		>500	20-100		100-500	
44		>500	4-20		4-20	
45		>500	4-20		100-500	
47 B		>500	4-20		>500	
49	<0,8	20-100	<0,8	<0,8	0,8-4	0,8-4
50		>500	4-20		20-100	
51		>500	4-20		20-100	
52	0,8-4	100-500	4-20	4-20	4-20	4-20
53	<0,8	20-100	0,8-4	<0,8	0,8-4	0,8-4
54	<0,8	20-100	0,8-4	<0,8	0,8-4	0,8-4
55			0,8-4	4-20	4-20	
56			4-20	20-100	20-100	
57			20-100	20-100	20-100	

403125

Klebsiella		Pseudomonas aerug. Bonn		Walter		Staph. aureus 1777 E	133	Strep. faec. ATCC 9790
K 10	63	Bonn	Walter	Walter	Walter			
25	12,5	25	50	50	50		<0,78	100
50	25	25	50	50	50		<0,8	100
	4-20		4-20	4-20	4-20		<0,8	20-100
	20-100		20-100	20-100	20-100		<0,8	20-100
	20-100		20-100	20-100	20-100		<0,8	20-100
200	200	100	100	100	100		3,12	200
200	200	25	25	25	25	400	1,56	25
400	50	25	25	25	25			
100	400	12,5	12,5	12,5	12,5	200		100
	>500						<0,78	100
	100-500						<0,8	100-500
	20 100						<0,8	ca. 20
100-500		100-500					<0,8	4-20
	100-500						<0,8	20-100
	4-20	0,8-4	0,8-4	0,8-4	0,8-4	20-100	<0,8	4-20
	100-500						<0,8	~20
	100-500						<0,8	4-20
4-20	4-20	20-100	20-100	20-100	20-100	20-100	<0,8	4-20
4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	<0,8	4-20
4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	20-100	<0,8	4-20
	100-500					100-500	<0,8	100-500
	100-500					100-500	<0,8	100-500
	100-500					20-100	<0,8	100-500

403125

TABLA 1 (continuación)

C.m.i. en unidades/ml

especies de bacterias

Penicilina No.	E. coli						Klebs K 10
	14	A 261	O 165	183/58	1017	3400	
31	1,56	400	6,25	1,56	3,12	12,5	25
32	6,25	400	12,5	12,5	12,5	25	50
33		100 < 500	0,8 < 4		0,8 < 4		
34 B		> 500	4 < 20		20 < 100		
35 B		> 500	4 < 20		20 < 100		
36	12,5	> 400	50	100	100	50	200
38	6,25	> 400	12,5	25	50	50	200
39	6,25	> 400	25	6,25	25	25	400
40	3,12	> 400	6,25	6,25	12,5	25	400
41 B		> 500	20-100		ca. 500		
43 B		> 500	20-100		100-500		
44		> 500	4 < 20		4 < 20		
45		> 500	4-20		100-500		100-500
47 B		> 500	4-20		> 500		
49	< 0,8	20 < 100	< 0,8	< 0,8	0,8-4	0,8-4	~ 4
50		> 500	4-20		20-100		
51		> 500	4-20		20-100		
52	0,8-4	100-500	4-20	4-20	4-20	4-20	4-20
53	< 0,8	20-100	0,8-4	< 0,8	0,8-4	0,8-4	4-20
54	< 0,8	20-100	0,8-4	< 0,8	0,8-4	0,8-4	4-20
55			0,8-4		4-20		
56			4-20		20-100		
57			20-100		20-100		



403125

	Klebsiella		Pseudomonas aerug. Bonn		Staph. aureus 1777 E	133	Strep. faec. ATCC 9790
	K 10	63		Walter			
0							
5	25	12,5	25	50		<0,78	100
	50	25	25	50	50		100
		4<20		4<20		<0,8	20<100
		20<100		20<100		<0,8	20<100
		20<100		20<100		<0,8	20<100
	200	200	100	100		3,12	200
	200	200	25	25	400	1,56	25
	400	50	25	50			
	400	400	12,5	25	200	<0,78	100
		>500		100-500		<0,8	100-500
		100-500		100-500		<0,8	ca. 20
		20 100		4<20		<0,8	4<20
	100-500		100-500			<0,8	20-100
		100-500		>500		<0,8	20-100
4	~4	4-20	0,8-4	0,8-4	20-100	<0,8	4-20
		100-500		20-100		<0,8	~20
		100-500		50-100		<0,8	4-20
	4-20	4-20	20-100	20-100	20-100	<0,8	4-20
4	4-20	4-20	4-20	4-20	4-20	<0,8	4-20
4	4-20	4-20	4-20	4-20	20-100	<0,8	4-20
		100-500		4-20	100-500	<0,8	
		100-500		4-20	100-500	<0,8	
		100-500		20-100	100-500	<0,8	

403125

TABLA 1 (Continuación)

G.m.i. en unidades/ml
especies de bacterias

Penicilina No.	E. Coli				Prot. vulg.	
	14	A 261	C 165	183/58	1017	3400
58						
59	<0,78	50	4-20		4-20	
60	12,5	>400	1,56	1,56	3,12	3,12
61	25	>400	50	200	100	200
63	6	>400	200	400	>400	>400
64	12,5	>400	50	100	100	200
65	3,12	>400	50	200	100	400
66	3,12	>400	25	12,5	50	100
67	3,12	>400	12,5	25	50	50
68	12,5	>400	25	50	50	100
69	<0,78	50	50	50	100	100
70	<0,78	50	3,12	1,56	3,12	6,25
71	0,78	50	1,56	<0,78	1,56	6,25
72	12,5	>400	1,56	1,56	3,12	6,25
73	<0,8	20-100	100	100	200	>400
74	<0,8	>400	<0,8	<0,8	0,8-4	0,8-4
76	3,1	>400	0,8-4	<0,8	4-20	0,8-4
77	12,5	400	25	25	12,5	50
80	6,25	200	50	25	25	100
82	<0,8	50	25	12,5	25	100
83	<0,8	50	3,1	1,6	3,1	6,25
84	<0,8	50	3,1	1,6	3,1	3,1
85	12,5	>400	3,1	1,6	3,1	12,5
86	1,56	400	50	50	200	400
89 A	12,5	>400	6,25	50	12	25
			50	100	50	200

403125

K 10	Klebsiella	Pseudomonas aerug.		Staph. aureus 1777E	Strep. faec. ATCC 9790
		Bonn	Walter		
	63			133	
	20-100		ca.20	100-500	<0,8
6,25	12,5	12,5	12,5	12,5	<0,8
100	200	200	200	100	1,6
400	>400	>400	>400	200	1,6
25	100	100	100	100	<0,8
50	100	200	400	400	1,6
50	100	50	100	25	<0,8
50	50	50	100	25	<0,78
200	100	50	100	50	3,12
100	200	100	200	100	1,56
12,5	12,5	12,5	25	12,5	<0,78
6,25	6,25	6,25	12,5	12,5	<0,78
6,25	6,25	6,25	12,5	6,25	<0,78
25	50	200	200	200	<0,8
0,8-4	4-20	0,8-4	0,8-4	20-100	<0,8
4-20	20-100	4-20	4-20	20-100	<0,8
50	200	100	50	200	3,1
100	400	400	100	100	<0,8
50	50	25	100	12,5	<0,8
12,5	25	12,5	12,5	12,5	<0,8
6,25	12,5	12,5	6,25	6,25	12,5
12,5	25	25	12,5	12,5	<0,8
50	100	200	200	200	<0,8
50	50	6,25	12,5	200	<0,8
200	100	25	200	100	<0,8

403125

TABLA 1 (Continuación)

C.m.i. en unidades/ml
especies de bacterias

Penicilina No.	E. Coli				Prot. vulg.		K10 K11
	14	A 261	C 165	183/58	1017	3400	
58			4-20			4-20	
59	<0,78	50	1,56	1,56	3,12	3,12	6,25
60	12,5	>400	50	200	100	200	100
61	25	>400	200	400	>400	>400	400
63	6	>400	50	100	100	200	25
64	12,5	>400	50	200	100	400	50
65	3,12	>400	25	12,5	50	100	50
66	3,12	>400	12,5	25	50	50	50
67	3,12	>400	25	50	50	100	200
68	12,5	>400	50	50	100	100	100
69	<0,78	50	3,12	1,56	3,12	6,25	12,5
70	<0,78	50	1,56	<0,78	1,56	6,25	6,25
71	0,78	50	1,56	1,56	3,12	6,25	6,25
72	12,5	>400	100	100	200	>400	25
73	<0,8	20-100	<0,8	<0,8	0,8-4	0,8-4	0,8-4
74	<0,8	>400	0,8-4	<0,8	4-20	0,8-4	4-20
76	3,1	>400	25	25	12,5	50	50
77	12,5	400	50	25	25	100	100
80	6,25	200	25	12,5	25	100	50
82	<0,8	50	3,1	1,6	3,1	6,25	12,5
83	<0,8	50	3,1	1,6	3,1	3,1	6,25
84	<0,8	50	3,1	1,6	3,1	12,5	12,5
85	12,5	>400	50	50	200	400	50
86	1,56	400	6,25	50	12	25	50
89 A	12,5	>400	50	100	50	200	200



403125

Klebsiella		Pseudomonas aerug.		Staph. aureus		Strep. faec. ATCC 9790
K 10	63	Bonn	Walter	1777E	133	
	20-100		ca.20	100-500	<0,8	
6,25	12,5	12,5	12,5	12,5	<0,8	50
100	200	200	200	100	1,6	50
400	>400	>400	>400	200	1,6	100
25	100	100	100	100	<0,8	100
50	100	200	400	400	1,6	100
50	100	50	100	25	<0,8	200
50	50	50	100	25	<0,78	200
200	100	50	100	50	3,12	200
100	200	100	200	100	1,56	200
12,5	12,5	12,5	25	12,5	<0,78	25
6,25	6,25	6,25	12,5	12,5	<0,78	50
6,25	6,25	6,25	12,5	6,25	<0,78	50
25	50	200	200		<0,8	50
0,8-4	4-20	0,8-4	0,8-4	20-100	<0,8	4-20
4-20	20-100	4-20	4-20	20-100	<0,8	4-20
50	200	100	50	200	3,1	100
100	400	400	100	100	<0,8	200
50	50	25	100	12,5	<0,8	50
12,5	25	12,5	12,5		<0,8	12,5
6,25	12,5	12,5	6,25			
12,5	25	25	12,5		<0,8	25
50	100	200	200		<0,8	100
50	50	6,25	12,5	200	<0,8	25
200	100	25	200	100	<0,8	50

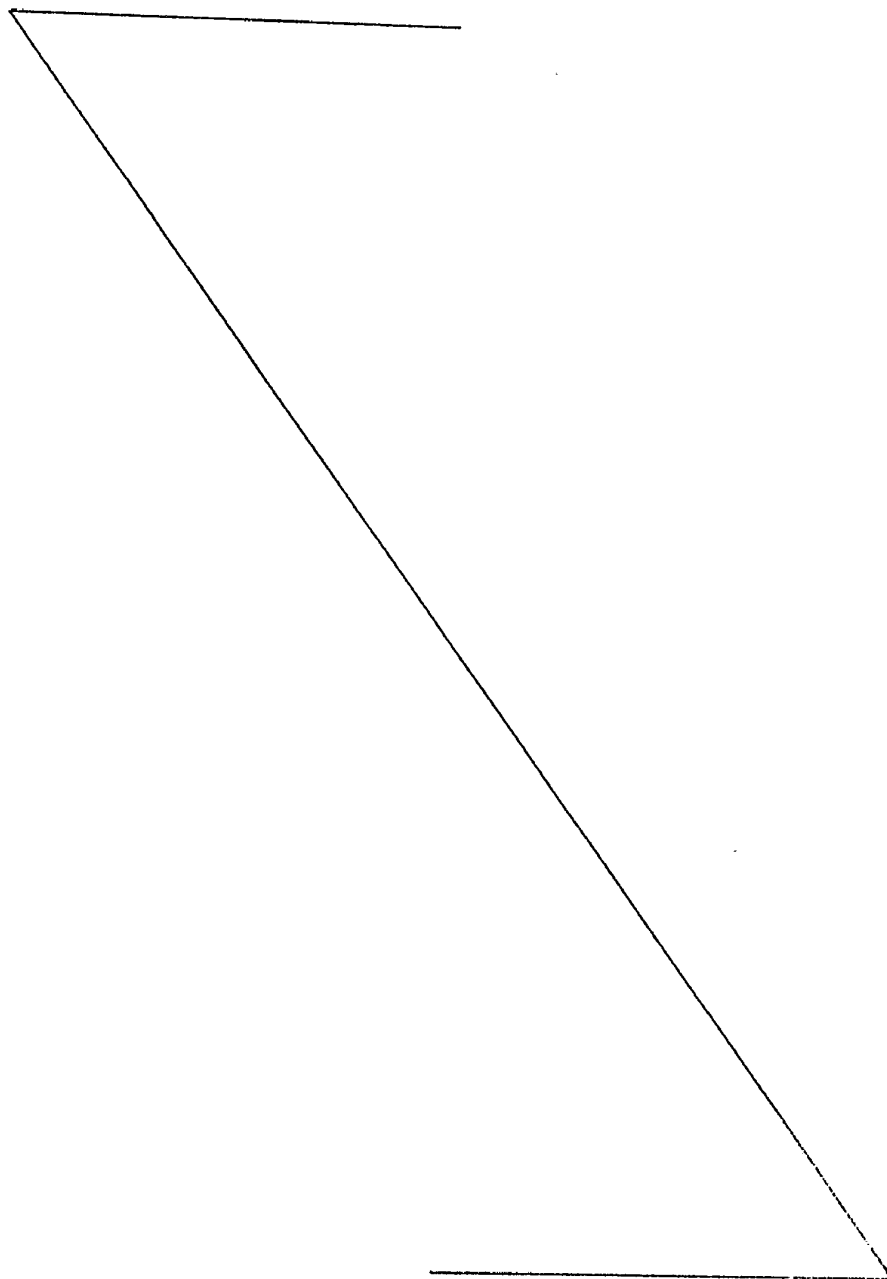


El espectro de acción comprende bacterias tanto gram-negativas, como también gram-positivas. La ventaja especial de las penicilinas producidas según la invención, reside en que tanto in vitro (Tabla 1), como también en ensayos con animales (Tabla 2) son eficaces contra bacterias Klebsiella resistentes a la ampicilina y la carbenicilina y contra bacterias Proteus resistentes a la ampicilina. Además, son combatidas especies de Pseudomonas resistentes a la ampicilina, tanto in vitro, como también in vivo. Las concentraciones necesarias para la destrucción son alcanzadas en el suero después de la administración parenteral (Tabla 3). De la Tabla 4 puede apreciarse la disminución del número de las bacterias Proteus resistentes a la ampicilina presentes en la sangre después de la infección intraperitoneal y después de la administración de 50.000 unidades/kg. El efecto excelente de algunas de las nuevas penicilinas contra bacterias gram-positivas está demostrado en la Tabla 2. El efecto excelente es logrado tanto con una sola administración, como también con varias administraciones. La resorción de las nuevas penicilinas después de la administración subcutánea procede a menudo muy rápidamente (Tabla 3) y los valores máximos son alcanzados a menudo dentro de 10 minutos. En estos dos casos, la secreción procede con la misma rapidez. Las sustancias producidas según el invento son resistentes a ácidos; como ejemplos sean citadas las penicilinas Nos. 1, 8 y 25, que a un valor pH de 1 quedan microbiológicamente activas durante más de una hora, siendo los números que aquí se dan a las penicilinas, idénticos con los números de los ejemplos en que se describe su preparación. De la Tabla 5 surge que las nuevas penicilinas son excelentemente bien toleradas, lo que se hace particularmente evidente por la dosis extremadamente



grande que es tolerada sin complicaciones a una administración intravenosa en la vena de la cola. Como ejemplo se cita aquí bien especialmente la penicilina No. 8.

5. Los ensayos con animales (véase Tabla 2) se hicieron con ratones blancos de la raza CF1. Se provocó la infección in traperitonealmente con las bacterias indicadas en cada caso.





403125

ión intraperitoneal y después de la terapia subcutánea

<u>4 x 3000 unidades/ratón</u> <u>Psd. aerug. Walter</u> <u>(resistente a ampicilina)</u> <u>1 d. 2 ds. 3 ds. 5 ds.</u> <u>después de la infección</u>				<u>2 x 3000 unidades/ratón</u> <u>Klebsiella 63 (resisten</u> <u>te a ampicilina y car-</u> <u>benicilina</u> <u>1 d. 2 ds. 3 ds. 5 ds.</u> <u>después de la infección</u>				<u>2 x 3000 unidades/ratón</u> <u>Proteus vulg. 1017</u> <u>(resistente a ampicilina)</u> <u>1 d. 2 ds. 3 ds. 5 ds.</u> <u>después de la infección</u>			
				100	90	30		100	100	100	100
				90	70	0		100	80	80	80
				100	100	40		70	50	50	50
				100	100	30		80	70	70	70
				100	100	10		100	100	100	100
50	30	10		100	80	0		100	100	100	100
30				90	90	0		100	100	100	100
50				100	80	10		100	100	100	90
70	20			100	100	60		100	100	100	100
				80	30			100	100	100	100
				100	100	100	20	60	10		
				0	0	0	0	0	0	0	0
				0	0	0	0	100	100	100	100



TABLA 2 (continuación)

Número de ratones sobrevivientes en % (después de la infección intraperitoneal y después de la terapia subcutánea) al cabo del número de días indicado

	especies de bacterias	Penicilina	Dosis*	al cabo de			
				1	2	3	5 días
5.	E. coli C 165	Ejemplo 86	A	80	80	80	80
	E. coli C 165	Carbenicilina	A	70	50	50	50
	Prot. vulg. 1017 I	Ejemplo 86	A	70	50	50	50
		Carbenicilina	A	50	50	50	50
		Ampicilina	A	0	0	0	0
10.	Klebsiella 63	Ejemplo 89	B	100	100	100	100
		Ejemplo 86	B	70	30	0	
		Carbenicilina	B	0			
		Ampicilina	B	0			
		Cefalotina	B	0			
		Ejemplo 89	C	100	100	40	10
15.	Pseudm. aer. Walter	Ejemplo 86	D	100	20	20	20
		Carbenicilina	D	80	20	20	20
		Ampicilina	D	0			
		Cefalotina	D	0			
	Pseudomon. aer. F 41	Ejemplo 86	E	100			
		Carbenicilina	E	0			
20.	Pseudomon. aer. F 41	Ejemplo 86	F	100			
		Carbenicilina	F	20			
	Pseudomon. aer. F 41	Ejemplo 86	G	100			
		Carbenicilina	G	70			
	Pseudomon. aer. F 41	Ejemplo 86	II	100			
25.		Carbenicilina	II	70			

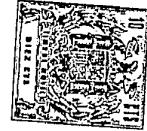


Tabla 2 (continuación)

especies de bacterias	Penicilina	Dosis *	al cabo de			
			1	2	3	5 días
Klebsiella 63	Ejemplo 86	A	30			
	Carbenicilina	A	0			
Klebsiella 63	Ejemplo 86	B	100			
	Carbenicilina	B	0			
Klebsiella 63	Ejemplo 86	C	100			
	Carbenicilina	C	0			

5.

10.

15.

* Dosis A = 37500 unidades/kg a los 30 y 90 minutos de la infección
 Dosis B = 75000 unidades/kg a los 30 y 90 minutos de la infección
 Dosis C = 150000 unidades/kg a los 30 y 90 minutos de la infección
 Dosis D = 150000 unidades/kg al cabo de media hora y de 2,4 y 6 horas después de la infección
 Dosis E = 50000 unidades/kg 30 minutos antes y 2, 4 y 6 horas después de la infección
 Dosis F = 75000 unidades/kg 30 minutos antes y 2, 4 y 6 horas después de la infección
 Dosis G = 150000 unidades/kg 30 minutos antes y 2, 4 y 6 horas después de la infección
 Dosis H = 200000 unidades/kg 30 minutos antes y 2, 4 y 6 horas después de la infección

Tabla 3

Concentración en el suero después de la administración a ratones blancos en unidades/ml de suero, medida en base a la actividad microbiológica contra *Proteus vulgaris* 1017 (resistente a ampicilina).

Penicilina No.	dosis s.c. en unidades	concentración en el suero en unidades; número de minutos después de la administración de la dosis				
		10	15	20	30	60 minutos
1	150 000 E		25 E		20 E	< 2 E
8	50 000 E	50 E		10 E		
8	150 000 E		42 E		26 E	< 10 E

20.

25.



TABLA 4

Disminución del número de bacterias/ml de sangre después de la administración subcutánea de la penicilina No. 25. La infección se provocó intraperitonealmente con *Proteus vulgaris* 1017, 8×10^5 /ratón; resistente a ampicilina.

5.	Número de bacterias después de la infección, medido después de la infección al cabo de						
	30 Min.	60 Min.	90 Min.	120 Min.	150 Min	180 Min.	
Control	3×10^4	2×10^4	2×10^4	-	7×10^4	5×10^4	
10.	administración de 1×50000 unid./kg s.c. a los 30 minutos de la infección	9×10^3	7×10^3	2×10^3	1×10^3	3×10^3	8×10^3
	administración de 1×50000 unid./kg s.c. a los 30 minutos y otras 50000 unid./kg a los 90 minutos de la infección	2×10^4	8×10^3	ca. 5×10^3	2×10^2	10^1	10^1

15. De la tabla surge que ya una dosis subcutánea de 50000 unid./kg reduce drásticamente el número de bacterias en la sangre; además, que dos administraciones subcutáneas de 50000 unid./kg conducen a la eliminación de las bacterias.

TABLA 5

20. Toxicidad aguda (DL_{50}) en el ratón blanco después de la inyección intravenosa en la vena de la cola en mg/kg

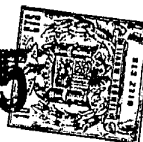
<u>Penicilina No.</u>	
8	> 4000
2	1500
28	~ 3000
25	~ 1200
36	~ 4000
17	1500
25. Carbenicilina	~ 2700
Dicicloxacilina	900



Las penicilinas según el procedimiento de la invención pueden ser administradas solas o formuladas en combinación con una sustancia de vehículo farmacéuticamente inofensiva según el modo operativo farmacéutico usual. Para la administración oral pueden ser dadas en forma de pastillas que pueden contener adicionalmente por ejemplo, almidón, lactosa, ciertos tipos de arcilla, etc., o en forma de cápsulas, gotas o granulados, solas o conjuntamente con los mismos aditivos o aditivos equivalentes. Además, pueden ser administradas en forma de jugos o suspensiones que para tales fines pueden contener los usuales agentes correctivos del sabor o colorantes.

Además, las penicilinas según el procedimiento de la invención pueden ser administradas parenteralmente, por ejemplo por vía intramuscular, subcutánea o intravenosa, eventualmente como infusión de goteo continuo. En el caso de la administración parenteral, éste se hace de la mejor manera posible como solución enteril que puede contener todavía otros componentes, tales como cloruro de sodio o glucosa, para hacer isotónica la solución. Para preparar tales soluciones, estas penicilinas pueden emplearse convenientemente en forma de sustancias secas en ampollas. En el caso de la administración tanto oral, como también parenteral, es apropiada una dosificación de 25.000 a 1.000.000 unidades/kg del peso del cuerpo por día. Se la puede dar como administración individual o como infusión de goteo continuo o bien en forma repartida sobre varias dosis. Para un tratamiento local, puede prepararse y aplicarse las penicilinas según el procedimiento de la invención como ungüentos o polvos.

Los siguientes ejemplos han de explicar la invención sin limitar la misma.



La α -aminobencilpenicilina empleada en los ejemplos, contenía aproximadamente 14 % de agua; sin embargo, del mismo buen modo puede aplicarse también α -aminobencilpenicilina anhidra (compárese Patente norteamericana No. 3.144.445).

5.

Salvo expresa indicación contraria, bajo "ampicilina" se entiende aquella α -aminobencilpenicilina con la configuración D(-) = R en la cadena lateral.

10.

El contenido de β -lactama fué determinado yodometricamente. Todas las penicilinas aquí descritas muestran un espectro IR (infrarrojo) correspondiente a su constitución.

La toma de los espectros NMR (de resonancia magnética nuclear) fué efectuada en solución CD_3OD , las señales indicadas en los ejemplos concuerdan con la respectiva estructura; la posición de las señales está indicada en valores τ .

15.

En la calculación de los valores de análisis, se ha tomado en consideración el contenido de agua.

Los números indicados (unid./ml) con referencia a las eficacias contra determinadas bacterias, son concentraciones mínimas de inhibición en el ensayo de series de dilución en tubitos después de una incubación durante 24 horas.

20.

En la indicación: "Eficacia en el ensayo con animales", "A" que la respectiva penicilina administrada subcutáneamente a ratones es más eficaz contra *Proteus vulgaris* 1017 que la ampicilina, mientras que "B" significa que es más eficaz contra *Klebsiella aerobacter* 63 que ampicilina y carbenicilina.

25.

Ejemplo 1

Sal sódica de D- α -(3-dimetilaminocarbonil-3-metil-ureido)-bencilpenicilina.

30.

A una suspensión de 17,5 partes en peso de ampicili-



- na en 250 partes en volúmen de tetrahidrofurano acuoso al 80 % se agregó a 0°C tal cantidad de NaOH 2-normal que se produjo justamente la disolución. En el transcurso de 30 minutos se instiló ahora la solución de 7,8 partes en peso de cloruro de
5. ácido N-dimetilaminocarbonil-N-metil-carbámico en 30 partes en volúmen de tetrahidrofurano absoluto y simultaneamente se mantuvo el valor pH entre 7,5 y 8,0 por adición de lejía sódica 2-normal. Se agitó todavía 30 minutos a 0°C y después a la temperatura ambiente (aproximadamente 60 minutos) hasta que el
10. valor pH se mantuvo constante a 7-8 sin adición de lejía sódica. Ahora se eliminó el tetrahidrofurano a la temperatura ambiente en el evaporador giratorio, se agregaron 100 partes en volúmen de agua y se extrajo la mezcla con 100 partes en volúmen de éter. Se cubrió la fase acuosa con una capa de 200 partes en volúmen de una mezcla de éter y ácido acético (1 : 1), después de lo cual se aciduló con ácido clorhídrico diluido
15. bajo agitación y enfriamiento hasta un valor pH de 2, y entonces se extrajo dos veces cada vez con 100 partes en volúmen de una mezcla de éter y éster acético. Se lavaron las fases
20. orgánicas reunidas con 2 x 50 partes en volúmen de agua, se las secaron sobre $MgSO_4$ anhidro, se separó por filtración el agente secante y se mezcló el filtrado con 50 ml de una solución molar de 2-etilhexanoato de sodio en éter conteniendo metanol. Subsiguientemente se eliminó casi totalmente en vacío a la temperatura ambiente, se recogió el residuo en metanol y se precipitó la sal sódica de la penicilina por adición de éter.
25. Después de un reposo durante 30 minutos a 0°C, se decantó la capa superior de disolvente, se lavó con éter, se filtró y se secó sobre P_2O_5 en el secadero de vacío.
30. Rendimiento: 74 %



403125

Contenido de β -lactama: 82 %

Calculado: C 49,6 H 5,4 N 13,8 S 6,3

Encontrado: C 49,9 H 6,4 N 13,1 S 6,0

Señales de NMR a τ = 2,6(5 H), 4,5(3 H), 5,8(1 H), 6,95(3 H),
5. 7,5(6 H) y 8,45 ppm(6 H).

Eficacia en el ensayo con animales: A y B.

Las sustancias se pueden emplear principalmente en forma parenteral no pudiendo sin embargo excluir totalmente que algún día se puedan encontrar preparados que permitan una aplicación oral. Con respecto a los preparados parenterales, se pueden emplear

10. 1) Ampollas inyectables de 0,5 g, ó bien 1,0 g, ó bien 2,0 g de sustancia. Se prepara preferentemente una solución al 10 %: se disuelven 0,5 g en 5 cc, 1,0 g en 10 cc y 2,0 g en 15. 20 cc de agua para fines inyectables.

2) Ampollas de infusión de 5,0 g ó bien 10,0 g. La infusión intravenosa se efectúa preferentemente en soluciones al 10 %, ó bien al 20 %.

Los preparados pueden llevar incluidos, si es necesario, 20. las soluciones de infusión usuales, tales como solución de NaCl fisiológica, solución de "Ringer" o peristona. También es posible su empleo en solución de glucosa, fructosa o lactato de sodio m/6.

25. 3) La aplicación intramuscular es posible en solución preferentemente al 30 %.

N O T A

=====

30. Descrita suficientemente la naturaleza del invento, así como la manera de realizarse en la práctica, debe hacerse constar que las disposiciones anteriormente indicadas son susceptibles de modificaciones de detalle en cuanto no alteren su

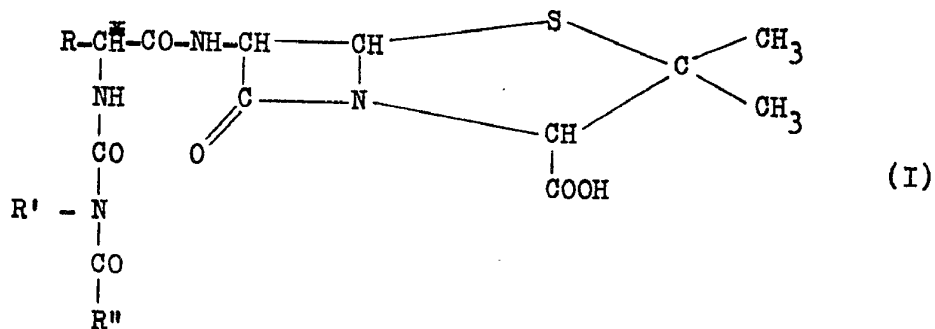


principio fundamental. También se hace constar que el invento corresponde a dos solicitudes de patente presentadas en Alemania con los nos. y fechas: P 20 25 414.2 de 25 de mayo de 1970 y P 21 04 580.7 de 1 de febrero de 1971, acogiéndose por lo tanto a los beneficios que conceden los Convenios Internacionales en vigor, siendo lo que constituye la esencia del referido invento por lo que se solicita Patente de Invención por 20 años en España, sobre: PROCEDIMIENTO PARA LA OBTENCION DE UNA COMPOSICION ANTIBACTERIANA; caracterizándose por lo siguiente:

5.

10.

1.- Procedimiento para la obtención de una composición antibacteriana, caracterizado porque en una primera etapa se prepara una penicilina de fórmula general I:

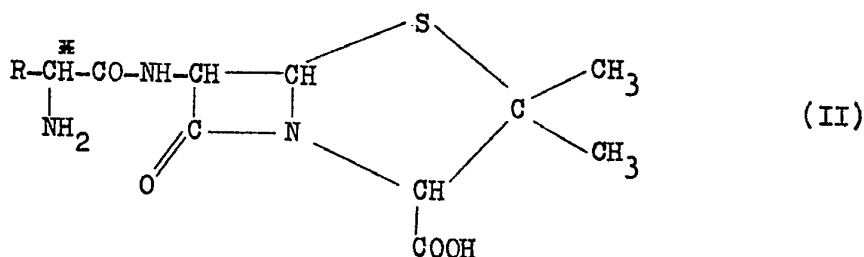


en la que R es fenilo, R' es metilo y R'' es dimetilamino, y en cuyos compuestos, en cuanto al centro de quiralidad C^H, pueden presentarse en las dos posibles configuraciones R y S y como mezclas de los diastereómeros de ellas resultantes, así como las sales atóxicas farmacéuticamente tolerables de estos compuestos; haciendo reaccionar un compuesto de fórmula general II:

15.

20.

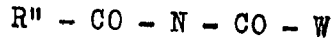
(Handwritten mark)



403125



en la que R se define como anteriormente, con un compuesto de fórmula general III:



R'

5. en la que R' y R'' se definen como anteriormente, y W representa halógeno o azido, efectuándose la reacción en disolventes anhidros o acuosos, en presencia de una base; y en una segunda etapa se mezcla la penicilina resultante con un vehículo farmacéuticamente aceptable.

10. 2.- Procedimiento para la obtención de una composición antibacteriana, tal y como queda sustancialmente descrito en la presente Memoria.

Esta Memoria consta de 22 hojas escritas a máquina por una sola cara.

Madrid,

- 3 ENE. 1973

15.

FARBENFABRIKEN BAYER AKTIENGESELLSCHAFT.

J. GOMEZ ACEBO Y MODEY
P. P. Elmeroy L. Costa Forcadax