

المضغوطات

Compressed Tablets

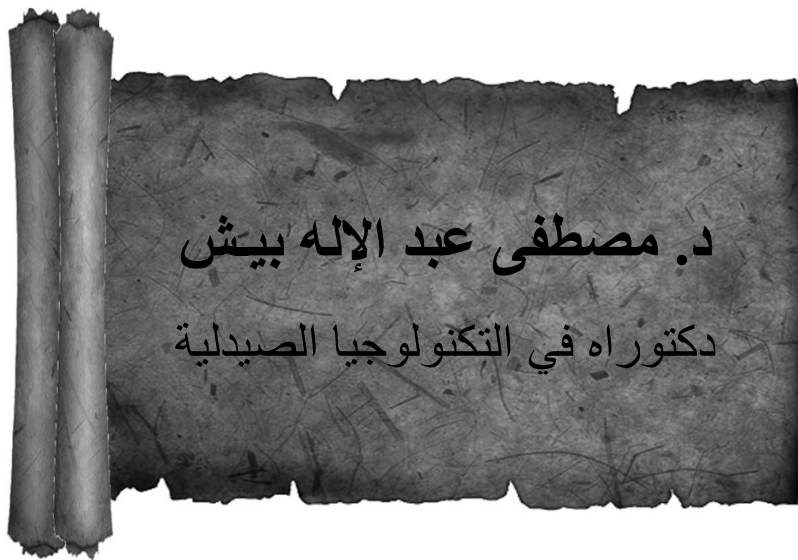


1

تكنولوجيا صيدلانية 1

د. مصطفى عبد الإله بيش

دكتوراه في التكنولوجيا الصيدلية

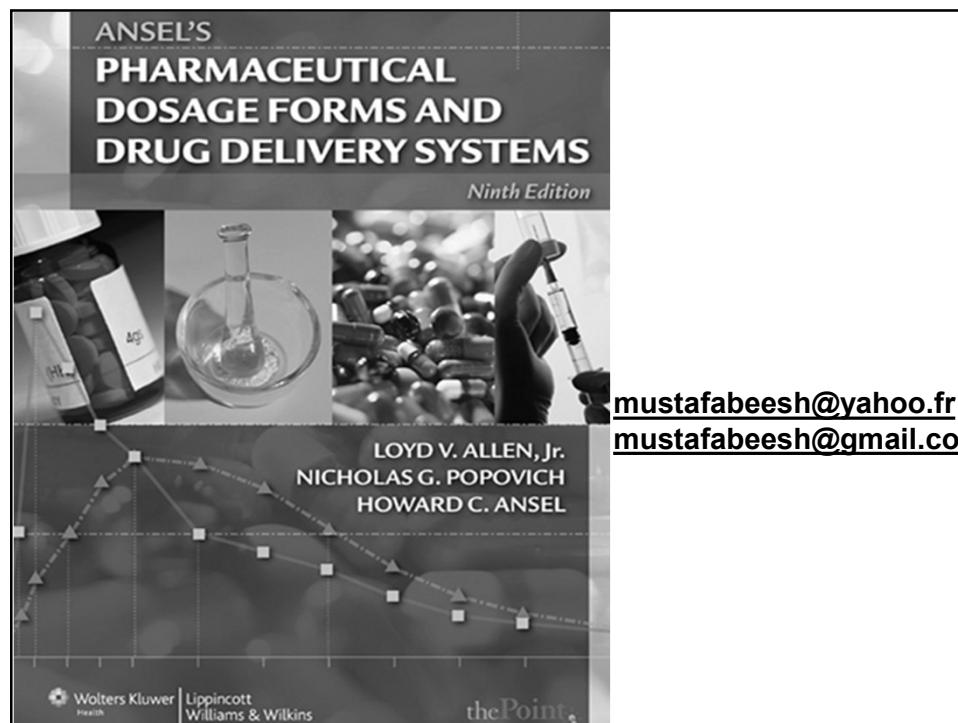
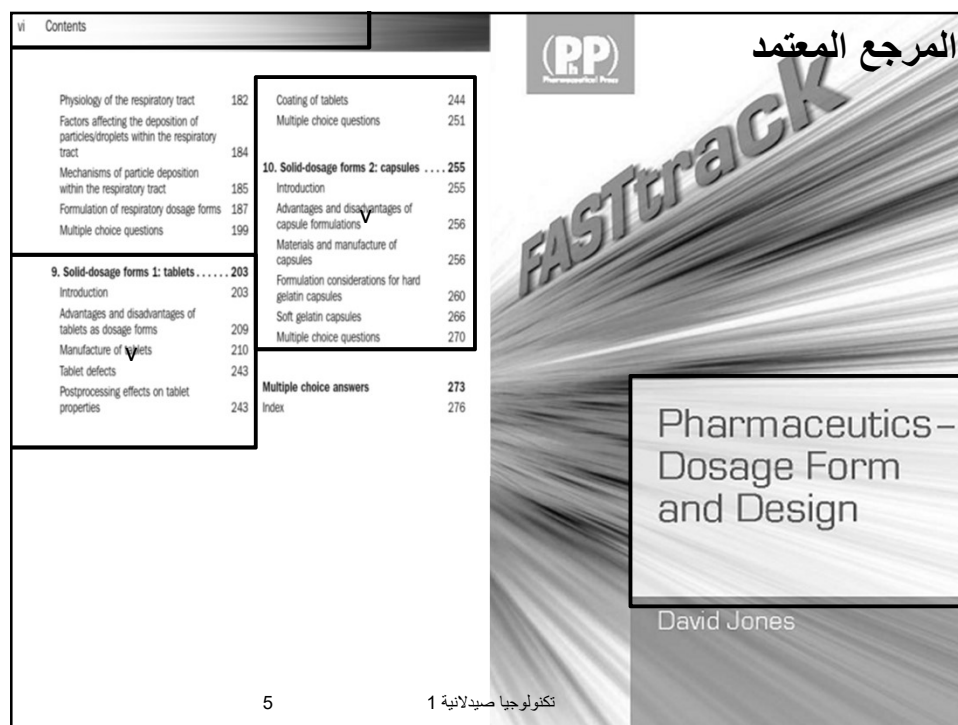


2

تكنولوجيا صيدلانية 1

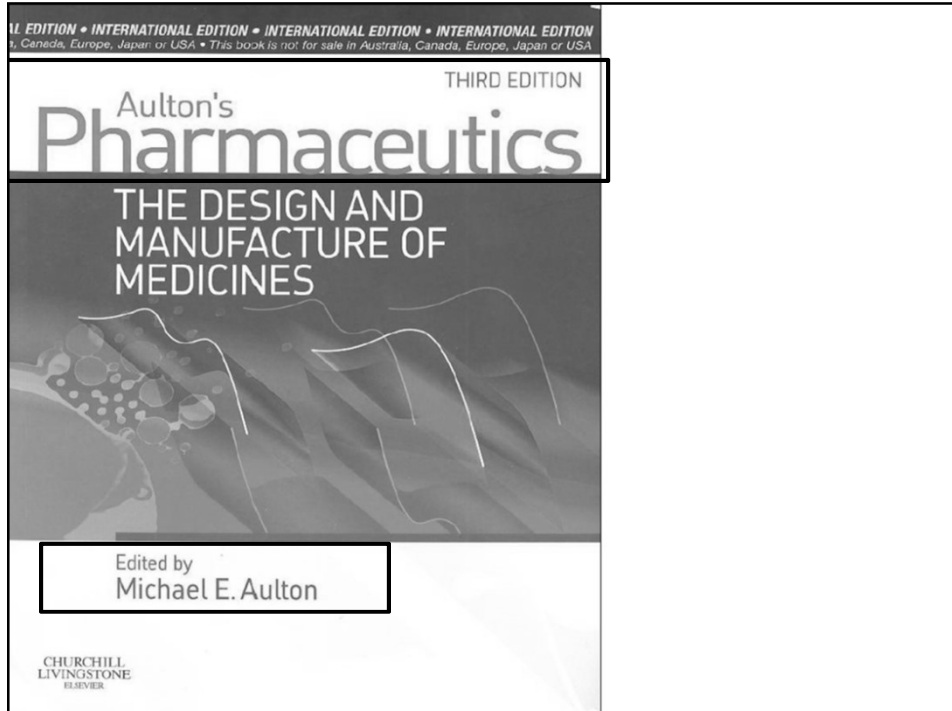
3	عدد الساعات المعتدلة:	اسم المقرر: تكنولوجيا صيدلانية ١
2	عدد ساعات العلمي:	رقم المقرر: 33110
أهداف المقرر		
<p>1- التعرف ووصف تكنولوجيا الأشكال الصيدلانية الصلبة ابتداء من المساحيق وعلم الجسيمات والمفاهيم الأساسية في تقنيات التحثير 2- تمييز وتصنيع ومقارنة الأقراص ب مختلف أنواعها 3- تصميم و تركيب التلبيس ب مختلف أنواعه كالتلبيس السكري والتلبيس بالفلم والتلبيس المعوي 4- استخدام و شرح تكنولوجيا صناعة الأقراص مدينة التأثير 5- استخدام و تركيب الكبسولات والتقنيات الحديثة والأشكال الصيدلانية الحديثة</p>		
3	تكنولوجيا صيدلانية ١	

Lecture	المحاضرة	الاسبوع
Pills & Pillets	الحبوب والحبوب	1
Logenges – Troches- Pastills Molded Tablets	الأقراص السكرية والأقراص القالية	2
Granules	التحثيرات	3
Capsules	الكبسولات	4
Compressed tablets 1	المضغوطات 1	5
Compressed tablets 2	المضغوطات 2	6
Compressed tablets Types 1	الأنواع المختلفة للمضغوطات 1	7
Compressed tablets Types 2	الأنواع المختلفة للمضغوطات 2	8
Compressed tablets Types 3	الأنواع المختلفة للمضغوطات 3	9
Manufacturing defects of tablets	مشاكل تصنيع المضغوطات	10
Sugar Coating	التلبيس السكري	11
Film Coating 1	التلبيس بالطبقة الرقيقة 1	12
Film Coating 2	التلبيس بالطبقة الرقيقة 2	13
Controlled released compressed tablets	المضغوطات ذات التحرر المعدل	14
Some Tablets Formulations	بعض الأمثلة لتصنيع المضغوطات	15



Contents

Preface	iii
List of Physical Pharmacy Capsules.....	viii
Section I. Introduction to Drugs, Drug Dosage Forms, and Drug Delivery Systems	
1 Introduction to Drugs and Pharmacy	1
2 New Drug Development and Approval Process	27
3 Current Good Manufacturing Practices and Current Good Compounding Practices	66
Section II. Drug Dosage Form and Drug Delivery System Design	
4 Dosage Form Design: Pharmaceutical and Formulation Considerations	90
5 Dosage Form Design: Biopharmaceutical and Pharmacokinetic Considerations	143
Section III. Solid Dosage Forms and Solid Modified-Release Drug Delivery Systems	
6 Powders and Granules	184
7 Capsules	203
8 Tablets	225
9 Solid Oral Modified-Release Dosage Forms and Drug Delivery Systems	257
Section IV. Semisolid Dosage Forms and Transdermal Systems	
10 Ointments, Creams, and Gels	272
11 Transdermal Drug Delivery Systems	294
Section V. Pharmaceutical Inserts	
12 Suppositories and Inserts	312
Section VI. Liquid Dosage Forms	
13 Solutions	331
14 Disperse Systems	376
Section VII. Sterile Dosage Forms and Delivery Systems	
15 Parenterals	431
16 Biologics	493
17 Special Solutions and Suspensions	531
Section VIII. Novel and Advanced Dosage Forms, Delivery Systems, and Devices	
18 Radiopharmaceuticals	559
19 Products of Biotechnology	591
20 Novel Dosage Forms and Drug Delivery Technologies	646
Appendices	
A Definitions of Selected Drug Categories	668
B Glossary of Pharmaceutical Terms and Dosage Forms	676
C Systems and Techniques of Pharmaceutical Measurement	679
Index	689



CONTENTS	
22. Assessment of biopharmaceutical properties 304 <i>M. Ashford</i>	34. Hard gelatin capsules 515 <i>B. E. Jones</i> V
23. Dosage regimens 324 <i>J. H. Collett</i>	35. Soft gelatin capsules 527 <i>K. G. Hutchison, J. Ferdinand</i>
PART 5	
Dosage form design and manufacture 335	
24. Pharmaceutical preformulation 336 <i>J. I. Wells, M. E. Aulton</i>	36. Pulmonary drug delivery 539 <i>K. M. G. Taylor</i>
25. Solutions 361 <i>M. R. Billany</i>	37. Nasal drug delivery 555 <i>P. M. Taylor</i>
26. Clarification 374 <i>A. M. Twitchell</i>	38. Transdermal drug delivery 565 <i>B. W. Barry</i>
27. Suspensions and emulsions 383 <i>M. R. Billany</i>	39. Wound dressings 598 <i>G. M. Eccleston</i>
28. Powders and granules 406 <i>M. P. Summers</i> V	40. Rectal and vaginal drug delivery 606 <i>J. J. Tukker</i>
29. Granulation 410 <i>M. P. Summers, M. E. Aulton</i>	41. Delivery of pharmaceutical proteins 616 <i>D. J. A. Crommelin, E. van Winden, A. Melking</i>
30. Drying 425 <i>M. E. Aulton</i>	42. Packs and packaging 626 <i>P. M. Taylor</i>
31. Tablets and compaction 441 <i>G. Alderborn</i>	43. Microbial contamination, spoilage and preservation of medicines 640 <i>N. A. Hodges</i>
32. Modified-release peroral dosage forms 483 <i>J. H. Collett, R. C. Moreton</i>	44. Product stability and stability testing 650 <i>A. R. Barnes</i>
33. Coating of tablets and multiparticulates 500 <i>S. C. Porter</i>	45. Pharmaceutical plant design 666 <i>M. E. Aulton, A. M. Twitchell</i>
	46. Heat transfer and the properties and use of steam 679 <i>A. M. Twitchell</i>
	Index 691

المهارات المهنية والعملية

- 1- استخدام المصطلحات والاختصارات والرموز المناسبة.
- 2- تصنيع ومراقبة والمستحضرات الصيدلانية الصلبة المختلفة وفقاً لقواعد ممارسات التصنيع الجيد.
- 3- التعامل الآمن والفعال مع السواغات المختلفة والمستحضرات الصيدلانية الصلبة.
- 4- استخدام الأدوات والأجهزة المخبرية بشكل احترافي.
- 5- تحضير وتجميع الأدوية العشبية والنباتات الطبية بكفاءة واحترافية واعتماداً على الأدلة والبيانات.
- 6- انتقاء الأشكال الصيدلانية الصلبة اعتماداً على فهم السببيات والإمراضيات. تقديم النصائح المشورة لأفراد المجتمع وأخصائي الرعاية الصحية فيما يتعلق باستخدام الرشيد والأمان للأدوية.
- 7- تقديم النصائح المشورة لأفراد المجتمع بما يتعلق بالمواد الكيميائية المتداولة في الحياة العملية ذات التأثيرات الضارة ونشر التوعية حول مخاطر أدوية المعاقة.

المهارات العامة والقابلة للانتقال

- 1- التواصل مع مختصي الرعاية الصحية والمرضى وأفراد المجتمع الآخرين بشكل مباشر أو غير مباشر باحترافية ومرنة.
- 2- العمل الممـنهج والمـنظم زمنياً وإدارة الوقت.
- 3- العمل بشكل فعال ضمن فريق طبي متعدد الاختصاصات.
- 4- امتلاك مهارات التحصيل المعرفي الذاتي والبحث العلمي المستمر والتـطـوير المهني.
- 5- استخدام تكنولوجيا المعلومات الحديثة في المجال المعرفي والبحث العلمي.
- 6- التعبير العلمي بلغة عربية سليمة.
- 7- التواصل بإحدى اللغات الأجنبية الحية والالامام بالمصطلحات الطبية.
- 8- العمل ضمن إطار أخلاقيات وقواعد ممارسة المهنة وبما يتواهم مع محيط الاجتماعي والثقافي.

المضغوطات:

- 1- تعريف المضغوطات
 - 2- الخواص الأساسية للمضغوطات
 - 3- الميزات التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني
 - 4- المساوى التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني
 - 5- صياغة المضغوطات
- 1-5. المواصفات الأساسية للحثيرات المعدة للضغط
 - 2-5. مكونات المضغوطات

2-5. مكونات المضغوطات

1-2-5. المددات Diluents

2-2-5. العوامل الرابطة Binders

3-2-5. المزلقات ,Glidants Lubricants

4-2-5. العوامل المفككة Disintegrating agents

5-2-5. العوامل الملونة Colorants

6-2-5. العوامل المنكهة و العوامل المحلية

7-2-5. العوامل الماصة او الدامصة Adsorbents

8-2-5. العوامل المبللة Wetting agents

9-2-5. وقاءات Buffers

13

تكنولوجيا صيدلانية 1

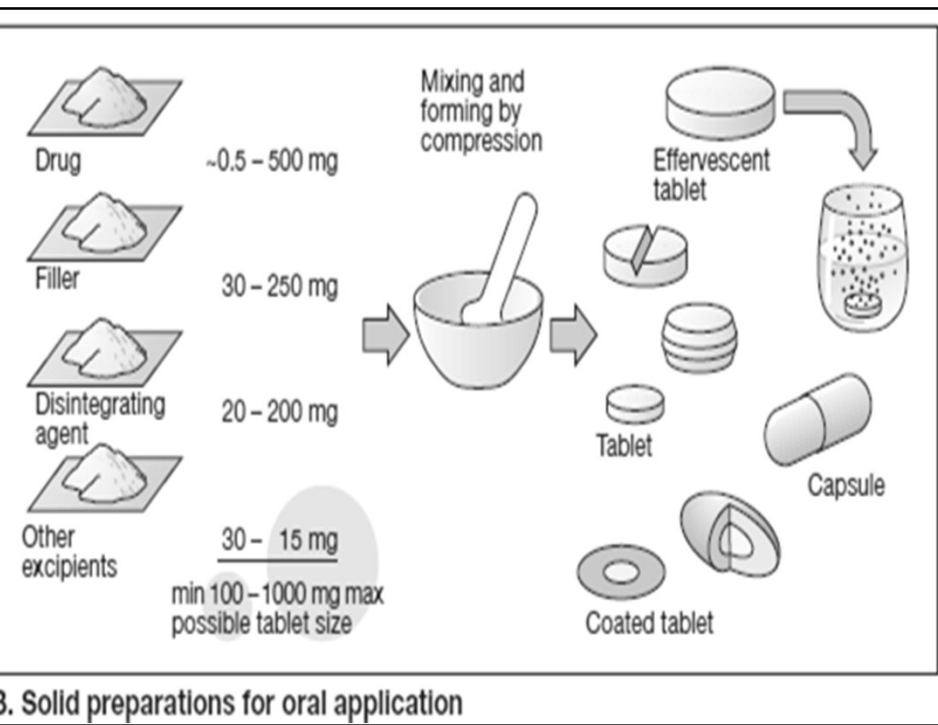
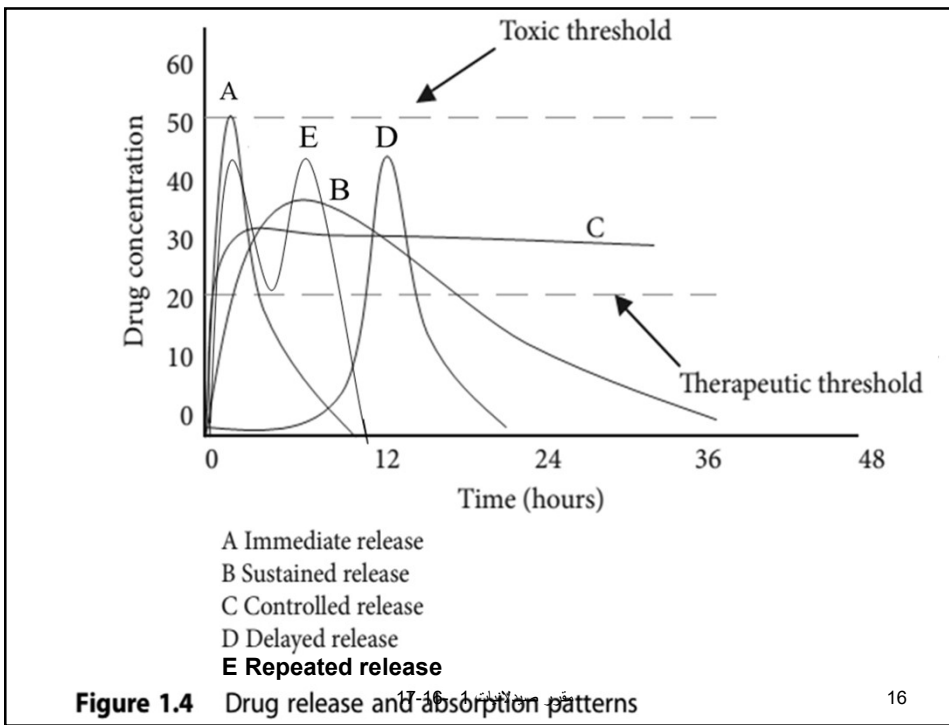


TABLE 2 Types of Solid Dosage Form

Formulation type	Description
Immediate-release tablet/capsule	Intended to release the drug immediately after administration
Delayed-release tablet/capsule	Drug is not released until a physical event has occurred, e.g., change in pH
Sustained-release tablet/capsule	Drug is released slowly over extended time
Soluble tablets	Tablet is dissolved in water prior to administration
Dispersible tablet	Tablet is added to water to form a suspension prior to administration
Effervescent tablet	Tablet is added to water, releasing carbon dioxide to form a effervescent solution
Chewable tablet	Tablet is chewed and swallowed
Chewable gum	Formulation is chewed and removed from the mouth after a directed time
Buccal and sublingual tablets	Tablet is placed in the oral cavity for local or systemic action
Orally disintegrating tablet	Tablet dissolves or disintegrates in the mouth without the need for water
Lozenge	Slowly dissolving tablet designed to be sucked
Pastille	Tablet comprising gelatin and glycerine designed to dissolve slowly in the mouth
Hard gelatin capsule	Two-piece capsule shell that can be filled with powder, granulate, semisolid or liquid
Soft gelatin capsule (softgel)	One-piece capsule containing a liquid or semisolid fill



أولاً- المضغوطات

صلبة- مجذئة- أوزان وأشكال مختلفة- الضغط قابلة للتجزئة
تعد من الأشكال الصيدلانية الأكثر استخداماً وتفضيلاً؟؟؟



17

تكنولوجيا صيدلانية 1

Dosage Form	WHO List of Essential Medicines (2007)	Top 100 Best Selling Drugs in 2007
Tablet	48%	63%
Capsule	11%	3%
Injection	38%	27%
Oral liquid	13%	2%
Topical	4%	3%

18

تكنولوجيا صيدلانية 1



19

تكنولوجيا صيدلانية 1

تاریخ المضغوطات:

□ 1843 البریطانی سجل BROCKEDON
أول براءة اختراع لتحضير المضغوطات، 1875 أول ماکینة ضغط کنت قد صممت في الولايات المتحدة الأمريكية من قبل REMINGTON.

BP2000 المضغوطات بأنها أشكال صيدلانية صلبة تحوي على جرعة مجزأة من المواد الفعالة، تحضر **بضغط** حجوم متساوية من الأجزاء, يتم تناولها عن طريق الفم (PerOral) particles . **Conventional Tablets**

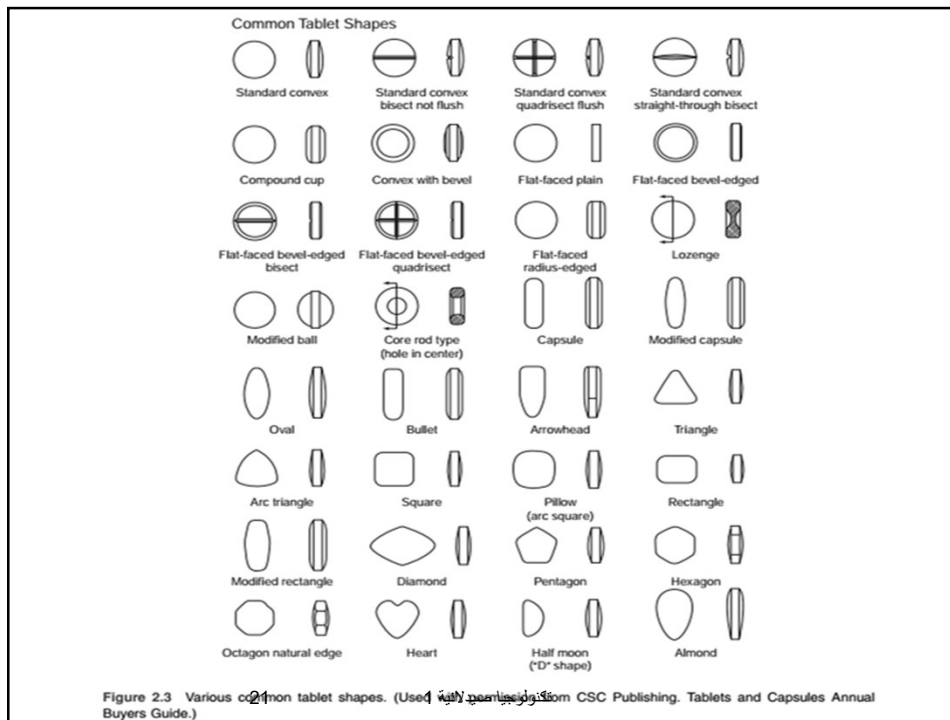
*داخل الفم (Oral)

مضغوطة المضغ Chewable Tablets
ترزوب أو تتبعثر Buccal or Sublingual
مضغوطة المص Lozenges

تقوم مصانع الادوية بتحضير جرعات مختلفة لنفس المادة الفعالة أو يمكن كسر المضغوطة إلى أقسام متساوية (قسمين أو اربعة)
Many tablets are scored or grooved for this purpose

20

تكنولوجيا صيدلانية 1



3- الميزات التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني:

- تمكّن من إعطاء جرعة دقيقة من المادة الدوائية بسهولة
- سهلة الحمل من قبل المريض وسهلة الشحن من قبل المصنّع
- المواد الفعالة بشكلها الصلب أكثر ثباتاً من محاليلها
- يمكن تحضيرها بأعداد كبيرة بسهولة وسرعة وبكلفة انتاجية منخفضة مقارنة بالأشكال الأخرى
- تسمح بإخفاء الطعم أو الرائحة غير المقبولين لبعض المواد عند تلبيسها

3- الميزات التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني: (تابع)

- تسمح طرق التحضير الصناعية المتطرفة بالحصول على مضغوطات متجانسة المحتوى من المواد الفعالة بشكل كبير.
- يمكن أن تحوي مواد فعالة غير ذوابة في الماء
- يمكن تلبيسها سكريًا لتحسين مظهرها وتقبل المريض لها أو تلبيسها بطبقة رقيقة بأحد البوليمرات المولدة للأفلام
- تسمح بالتحكم بموقع التأثير (من امتصاص سريع حتى التحرر في القولون)
- تضمن ثبات المادة الفعالة لفترات طويلة (2-5) سنوات عند التخزين المناسب .

23

تكنولوجيا صيدلانية 1

3- الميزات التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني: (تابع 2)

- معظم المواد الفعالة قابلة للتحضير بشكل مضغوطات
- الزيوت، الصبغات والخلاصات السائلة يمكنها وحتى درجة معينة من الإدماصاص على مسحوق مناسب أن تحضر بشكل مضغوطات
- امكانية الجمع بين مواد دوائية متنافرة في شكل واحد (حثيرات مختلفة، مضغوطة متعددة الطبقات)

24

تكنولوجيا صيدلانية 1

4- المساوى التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني

- يتطلب تحضيرها استعمال سواغات متعددة قد يكون لبعضها تأثيرات غير مرغوبة أحياناً (الصمغ العربي)
- صعوبة تحضير مضغوطات تحوي زيوتاً طيارة أو خلاصات سائلة بدون اتخاذ إجراءات خاصة
- صعوبة بلع المضغوطات لدى الأطفال وبعض الكبار
- التطعيم والتلوين الجيد للمضغوطات يجعلها أحياناً شكلًا محباً للأطفال يحدو بهم للإفراط في استعمالها
- إن صياغة المضغوطات حساس جداً ويطلب خبرة كبيرة كيما تتفاكم المضغوطة وتحرر المادة الفعالة في المكان وضمن الزمان المناسبين

25

تكنولوجيا صيدلانية 1

4- المساوى التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني: (تابع)

- عندما تكون جرعة الدواء كبيرة فإن المضغوطة ستكون كبيرة الحجم
- الزمن اللازم لتفكك المضغوطة ومن ثم انحلال المادة الفعالة يشكل عائقاً أمام الأدوية التي يتطلب منها تأثير سريع و مباشر
- إن عملية الضغط قد تغير الصفات الفيزيائية، أبعاد الأجزاء والشكل البلوري للدواء وهذا قد يؤثر على فعاليته بعد الإعطاء.

26

تكنولوجيا صيدلانية 1

4- المساوى التي تبديها المضغوطات كشكل صيدلاني: (تابع)

□ تنتج لدينا مضغوطات مشوهة أحياناً بسبب قصور الخواص الفيزيائية والكيميائية للمادة الفعالة على استيعاب قوة الضغط ومن أهم هذه التشوّهات ذكر:

انفصال قمة المضغوطة وخاصة المدببة **Capping**

انفصال المضغوطة إلى طبقتين أو أكثر **Lamination**

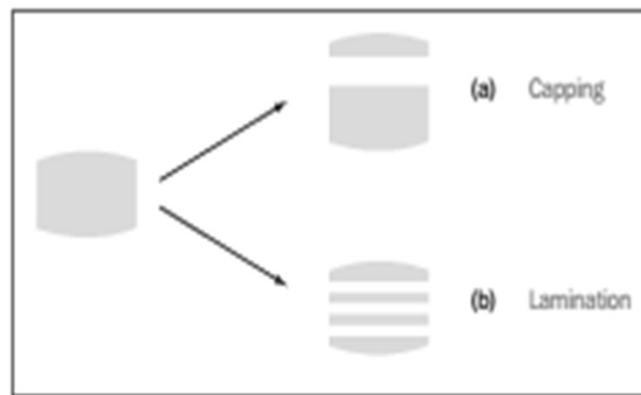
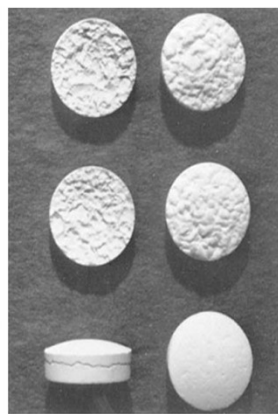
تنقّر المضغوطة أي فقدان جزء من سطح المضغوطة والتتصاقه بالآلة **Picking**

انفصال في حافة المضغوطة **Chipping**



27

تكنولوجيا صيدلانية 1



28

تكنولوجيا صيدلانية 1

نظام التصنيف الصيدلاني الحيوي (BCS) Biopharmaceutics Classification System

قسم المواد الفعالة بحسب احلاليتها في 250 مل ماء (pH 1-8) و
نفوذيتها عبر جدار الأمعاء، إلى أربع أصناف:

- Class I - High Permeability, High Solubility
- Class II - High Permeability, Low Solubility
- Class III - Low Permeability, High Solubility
- Class IV - Low Permeability, Low Solubility



29

intestinal permeability and aqueous solubility

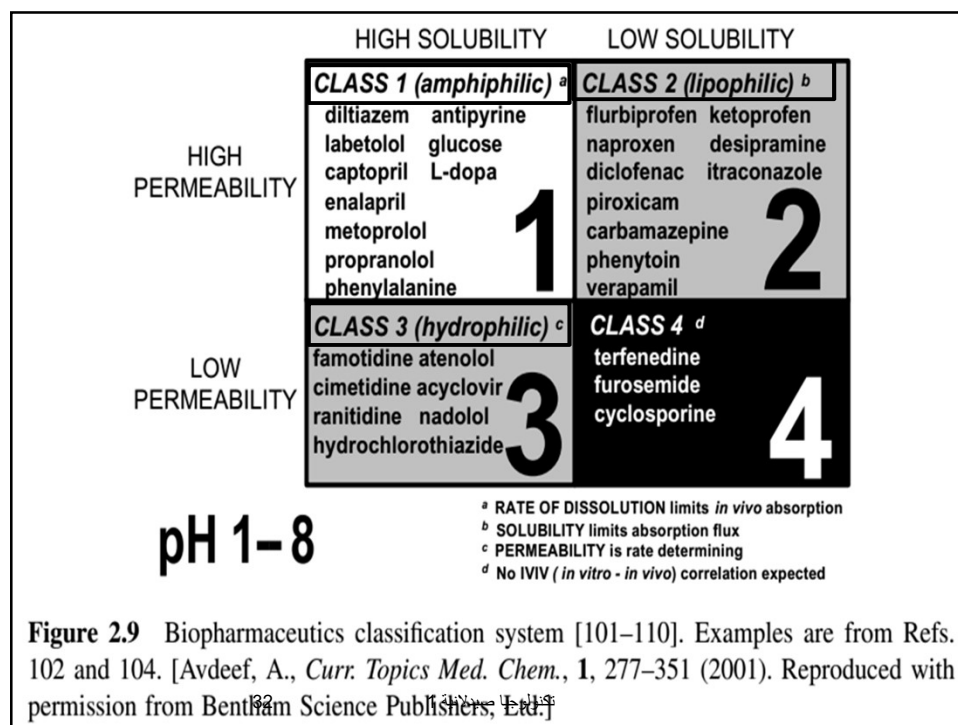
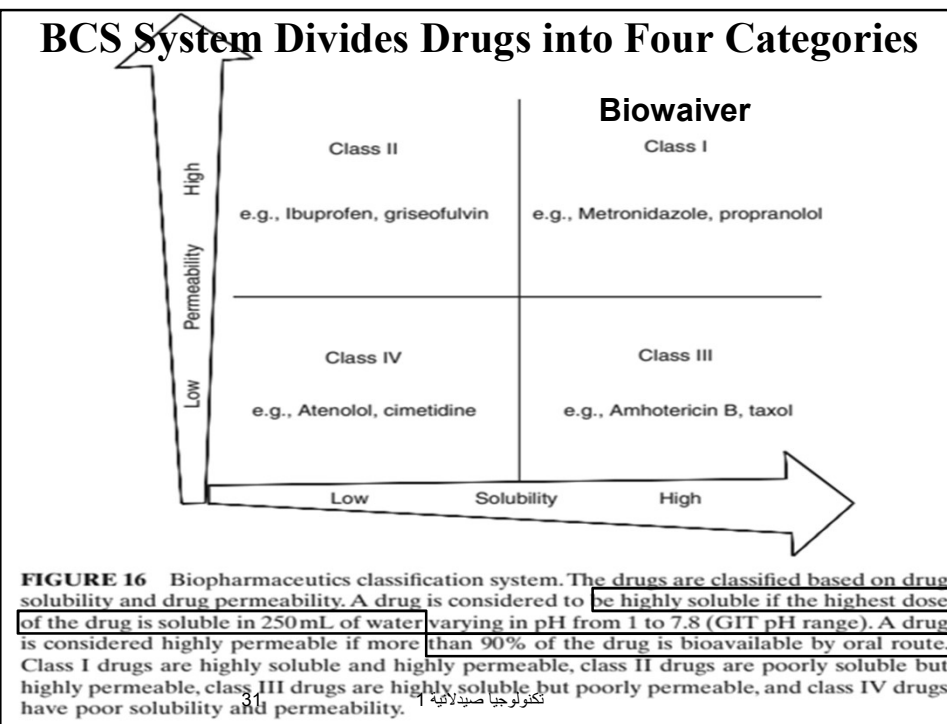
تكنولوجيا صيدلانية 1

Illustrative Categories for Solubility

Descriptive Term for Solubility (Ph.Eur.)	Category
Very soluble (< 1 ml/g) Freely soluble (1 – 10 ml/g) Soluble (10 – 30 ml/g)	High solubility (<30 ml/g)
Moderately soluble Sparingly soluble (30 – 100 ml/g) Slightly soluble (100 – 1000 ml/g)	Moderate solubility (30 – 1000 ml/g)
Very slightly soluble (1000 – 10000 ml/g) Practically insoluble (> 1000 ml/g) Relatively insoluble Insoluble	Low solubility (> 1000 ml/g)

تكنولوجيا صيدلانية 1

30



Oral Dosage form Options	
Class I: High Solubility, High Permeability	Class II: Low Solubility, High Permeability
<ul style="list-style-type: none"> No major challenges for immediate-release dosage forms Controlled release dosage forms may be needed to slow drug release from the dosage form and reduce absorption rate. 	<p>Formulations designed to overcome solubility or dissolution rate problems</p> <ul style="list-style-type: none"> Particle size reduction Salt formation Precipitation inhibitors Solid dispersion Complexation Nano technologies Cocrystals
Class III: High Solubility, Low Permeability	Class IV: Low Solubility, Low Permeability
<p>Approaches to improve permeability</p> <ul style="list-style-type: none"> Prodrugs Permeation enhancers Ion pairing Bioadhesives Nano technologies 	<ul style="list-style-type: none"> Formulations often use a combination of approaches identified in Class II and Class III to overcome dissolution and permeability problems. Strategies for oral administration are not often feasible. Often use alternative delivery methods, such as intravenous administration.

Table 2.3 Particle sizes in commercially manufactured dosage forms	
Dosage form	Drug particle size range (μm)
Ophthalmic suspensions	≤ 10
Oral suspensions	10–50
Parenteral suspensions	0.5–25
Parenteral dispersions for intravenous use (emulsions, liposomes, nanoparticles) USP	0.1–0.5
Aerosols for the lung	1–5
Tablets and capsules, immediate release	≤ 50
Topical aerosols	50–100
Topical emulsions	≤ 50
Topical suspensions	10–50

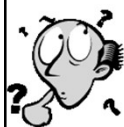
Site	Surface area	Fluid volume available for drug dissolution, pH	Relative enzyme activity
Intravenous	Capillary bed in target tissue	95 mL/minute (median cubital vein), 7.4	Moderate
Intramuscular	Capillary bed in muscle tissue	0.15–0.2 mL/g tissue, pH 7.4	Moderate
Subcutaneous	Capillary bed in subcutaneous tissue	0.15–0.2 mL/g tissue, pH 7.4	Moderate
Oral cavity	100–200 cm ²	0.9–1.1 mL, pH 5.8–7.4	Moderate
Stomach	0.1–0.2 m ²	118 mL, pH 1–3.5	High
Small intestine	100 m ²	212 mL, pH 5.0–7.0	High
Large intestine	0.5–1 m ²	187 mL, pH 6.4–7.0	Moderate
Rectum	200–400 cm ²	2–3 mL, pH 7.0–7.4	Low
Nose	160 cm ²	Airway surface liquid 0.7–7 µL/cm ² pH 5.5–7.4	Moderate
Lungs	>70 m ²	Airway surface liquid 0.7–7 µL/cm ² alveolar surface liquid approx. 0.02 µL/cm ² , pH 6.6–6.9	Moderate
Skin	1.73 m ²	Negligible (water is 10–20% of stratum corneum by weight), pH 4.2–5.6	Moderate
Vagina	65–107 cm ²	1 mL/hour premenopausal	Moderate
		تكنولوجيابصيدلانية 1	35

5- صياغة المضغوطات: (السهل الممتنع)

5-1-المواصفات الأساسية للحثيرات المعدة للضغط:

- أبعاد أجزاء محددة وانسيابية جيدة يؤدي إلى تعبئة محددة ومنتظمة لحجرة الضغط
- قابلية جيدة للانضغاط يؤدي إلى مضغوطات ملتحمة ومقاومة للعوامل الفيزيائية التي تتعرض لها بعد صناعتها
- عدم الالتصاق بالمكابس أو بجدران حجرة الضغط
- أن تتفكك المضغوطة الناتجة ضمن الأنابيب الهضمي
- توافر الامكانيات لصنعها بمعدات ذات سرعة عالية

1-المواد الفعالة التي تقدم عن طريق الفم كمضغوطات تقليدية : (Conventional)



- A. المواد الفعالة التي تخرب ضمن جهاز الهضم
- B. المواد الفعالة المنحلة و النفوذة عبر جهاز الهضم
- C. المواد الفعالة غير النفوذة عبر جهاز الهضم
- D. المواد الفعالة غير المنحلة ضمن جهاز الهضم
- E. كل ما ذكر صحيح

37

تكنولوجيا صيدلانية 1

**5- صياغة المضغوطات: (السهل الممتنع)
2-5- مكونات المضغوطات:**

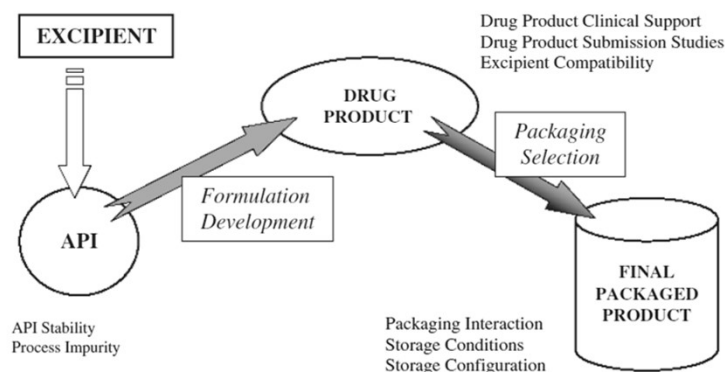


Fig. 2.1 Stability studies to support development of new drug product

تكنولوجيا صيدلانية 1

38

5- صياغة المضغوطات: (السهل الممتنع)

2-5- مكونات المضغوطات:

الشروط العامة للسواغات:

- عدم السمية
- عدم التأثير الفيزيولوجي
- عدم التناقض مع مكونات المضغوطة
- لا تنقص من تأثير المادة الفعالة
- لا تسرع في تخرّب المادة الفعالة (وضع سواع ماص للرطوبة مع مادة فعالة حساسة لها)
- أن يكون السواع مناسباً اقتصادياً

تكنولوجيا صيدلانية 1

39

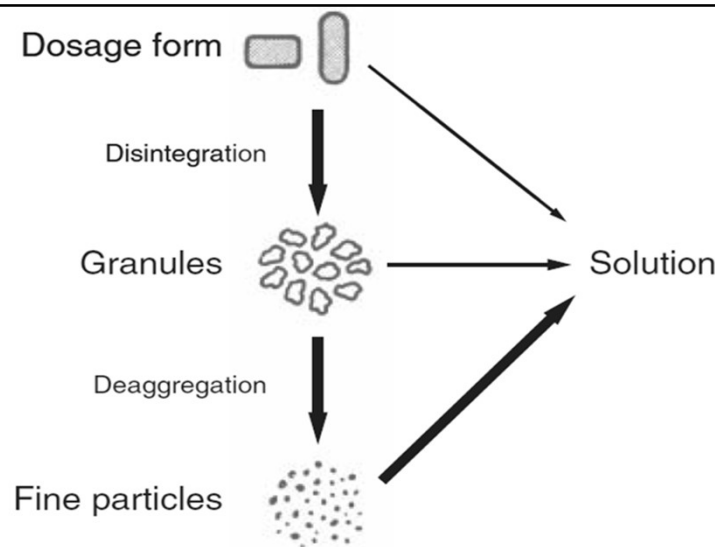


FIGURE 5.11 Disintegration of a tablet dosage form and direct availability of the contents in a capsule dosage form for

تكنولوجيا صيدلانية 1

40

Examples of substances used as excipients in tablet formulation	
Type of excipient	Example of substances
Filler السددات	Lactose Sucrose Glucose Mannitol Sorbitol Calcium phosphate Calcium carbonate Cellulose
Disintegrant المفكك	Starch Cellulose Crosslinked polyvinyl pyrrolidone Sodium starch glycolate Sodium carboxymethyl cellulose
Solution binder السائل الرابطة	Gelatin Polyvinyl pyrrolidone Cellulose derivatives (e.g. hydroxypropylmethyl cellulose) Polyethylene glycol Sucrose Starch
Dry binder العامل الرابطة الجافة	Cellulose Methyl cellulose Polyvinyl pyrrolidone Polyethylene glycol
Glidant مشدّد المحتوى	Silica Magnesium stearate Talc
Lubricant المزلفات	Magnesium stearate Stearic acid Polyethylene glycol Sodium lauryl sulphate Sodium stearyl fumarate Liquid paraffin
Antiahesive مشدّد الانصاف	Magnesium stearate Talc Starch Cellulose
تجانس المحتوى	
الوزن	

41

2-5 مكونات المضغوطات: Tablet Ingredients

معايير جودة المضغوطات:

1- الوزن

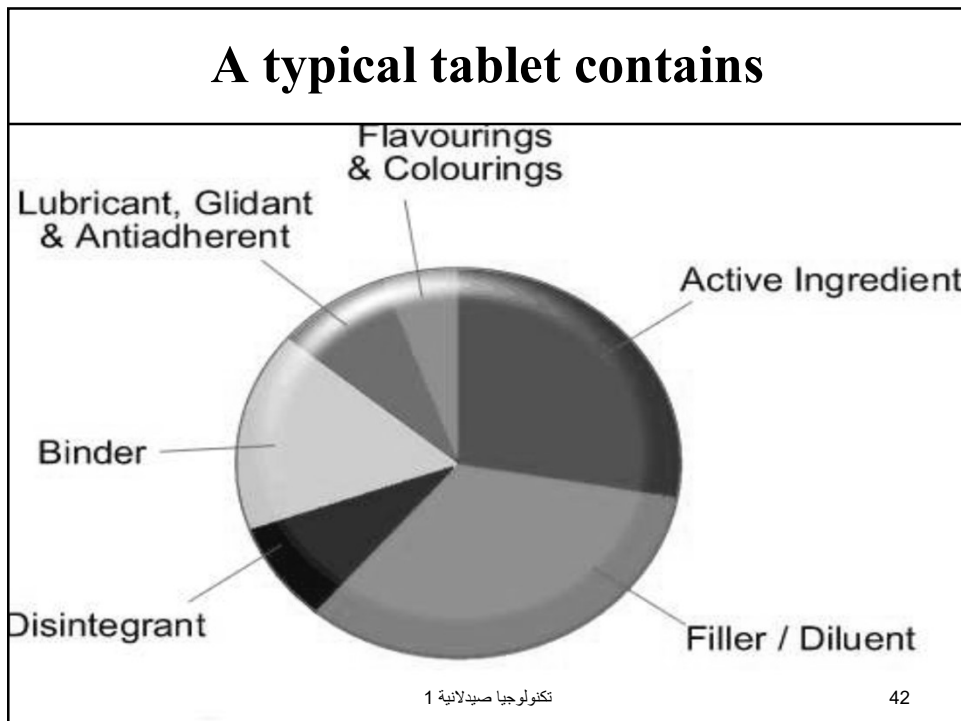
2- تجانس المحتوى

3- السماكة

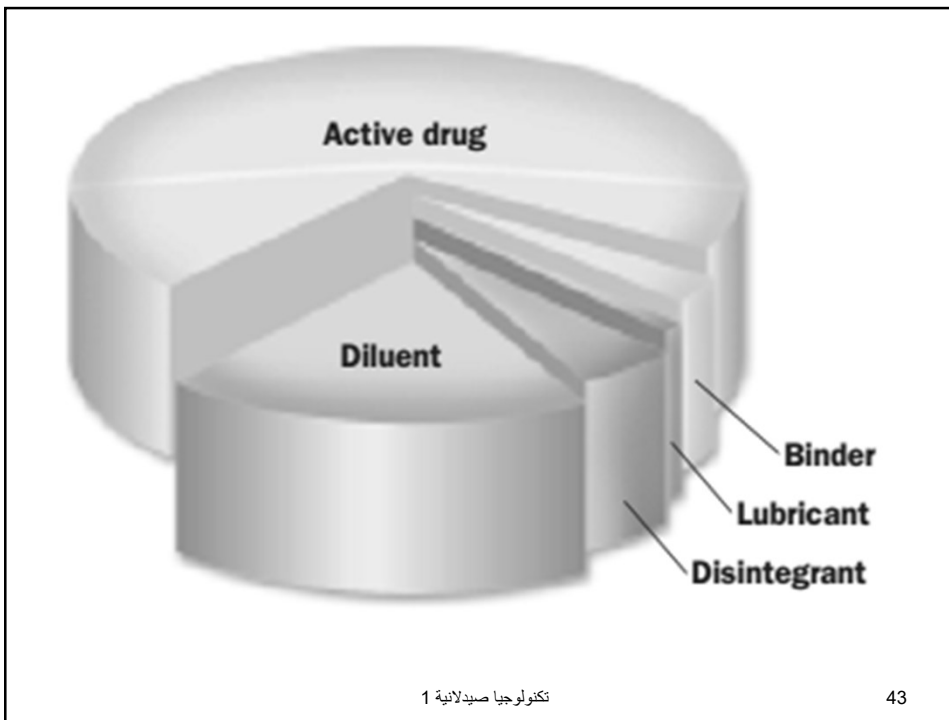
4- الصلابة

5- التفكك

6- الانحلال



42



Diluents 1-2-5

متى تضاف؟؟؟

- كمية المادة الفعالة قليلة
- المادة الفعالة غير قابلة للانضغاط
- مواد مالئة أو ممدة منحلة مع المواد الفعالة قليلة الاتحال

كم نضيف؟؟؟

الوزن المقترن (مغ)	كمية المادة الفعالة (مغ)
200-120	100-1
350-250	200-100
450-300	300-200
650-400	500-300
1200-600	1000-500

44

Requirements for a good filler:

- 1. Chemically inert, biocompatible, cheap.**
- 2. Non-hygrosopic.**
- 3. Good biopharmaceutical properties.
(water soluble or hydrophilic).**
- 4. Good technical properties
(compactability)**
- 5. Have an acceptable taste.**

**أهم الممددات: اللاكتوز - النشاء (قمح- ذرة - بطاطا) - كربونات الصوديوم-
السيلولوز فائق التبلور (Avicel)- السكر - الدكستروز - مانitol**

Table 1 List of commonly used tablet diluent/fillers

Diluent	Properties
Dextrose	Hygroscopic and soft granules; available as anhydrous and monohydrate; anhydrous has poor compression
Dicalcium phosphate	Inexpensive, insoluble in water; commercially Ditab® is unmilled while Encompress® is of specific particle size (better flow)
Alpha lactose monohydrate	Inexpensive, relatively inert; most widely used; often used with Avicel® PH MCC to improve disintegration
Mannitol	Freely soluble, used particularly for chewable tablet; powder form has poor flow and compaction; granular form has good flow
Microcrystalline cellulose	Excellent compressibility, some disintegration properties; available in different grades with specific applications
Sodium chloride	Freely soluble, used for solution tablets
Sucrose	Sweet taste but hygroscopic, may be diluted with lactose

Table 8 Common Tablet Diluents

Diluent	Pharmacopoeia	Comments
Lactose	USP, Ph Eur, JP	Available as anhydrous and monohydrate. Anhydrous material used for direct compression due to superior compressibility.
Microcrystalline cellulose	USP, Ph Eur, JP	Originally a direct compression excipient, now often included in granulations due to its excellent compressibility.
Dextrose, glucose	USP, Ph Eur, JP	Direct compression diluent, often used in chewable tablets.
Sucrose	USP, Ph Eur, JP	Was widely used as a sweetener/filler in effervescent tablets and chewable tablets. Less popular nowadays due to cariogenicity.
Starch and derivatives	USP, Ph Eur, JP	Versatile material can be used as diluent binder and disintegrant.
Calcium carbonate	USP, Ph Eur, JP	Brittle material
Dicalcium phosphate	USP, Ph Eur, JP	Excellent flow properties. Brittle material.
Magnesium carbonate	USP, Ph Eur, JP	Direct compression diluent.

يجب أن يتم اختيار الممددات بعناية فائقة لأنها يمكن أن تلعب في بعض الأحيان دوراً سلبياً على المضغوطات:

- عدم مشاركة المواد الدامصة مثل البانتونايت والكاولان في صنع المضغوطات المستعملة بجرعات صغيرة مثل **الغليكونيزيدات المقوية للقلب (ديجوكسين) والقلويات والإستروجينات الصناعية**
- عدم مشاركة الأسس الأمينية أو الأملاح الأمينية مع اللاكتوز بوجود مزلاق قلوي يؤدي إلى تغيير في لون المضغوطات مع الزمن.

2-5. مكونات المضغوطات

1-2-5. المددات Diluents

2-2-5. العوامل الرابطة Binders



لماذا تضاف؟؟؟

- ربط جزيئات المساحيق ببعضها

- خفض قوة الضغط المطبقة (40000-3000 باوند)

- زيادة المقاومة الميكانيكية للمضغوطات

أنواعها؟؟؟

الجافة - المنحلة بالماء - المنحلة في محلات العضوية

Table 2 List of commonly used binders in tabletting

Binders	Concentration (wt%)	Properties
Natural gums (acacia, tragacanth)	1-5	Form very hard granules; variability in quality
Cellulose derivatives	2-5	HPMC is the most common; used as wet binders
Gelatin (replaced by synthetic polymers)	5-10	Strong adhesive, hence used in lozenges; gels when cold; not very popular in tropical climates
Glucose	Up to 50	Strong adhesive; but hygroscopic
Polyvinyl pyrrolidone (PVP)	2-20	Soluble in water and some organic solvents; (may vary with molecular weight grades)
Starch mucilage	5-10	Commonly used adhesive; insoluble in dry state
Pre-gelatinized starch	10-25	A better alternative to starch paste
Sodium alginate	0.5-3	Forms hard granules; prolongs disintegration time
Sucrose NF	Up to 70	Hygroscopic; tablet hardens on storage

1- العوامل الرابطة الجافة

MICROCRYSTALLINE CELLULOSE			
QUANTITY	MOISTURE%	Size (Mic)	Avicel
5-20%	5	50	PH 101
	5	100-90	PH 102
	2	50	PH 103
	3	20	PH 105
	1	100-90	PH 112
	5	200-180	PH 200

2- العوامل الرابطة المنحلة في الماء

الصمغ العربي (Acacia): يستعمل بنسبة (10-20%)، قوته ربطه جيدة، رخيص الثمن ومتوفّر، يحوي خمائر البيروكسيدار المؤكسدة لذا نلجم إلى غليه للتخلص منها

صمغ الكثيراء: يستعمل بنسبة (1-3%) قوته الرابطة كبيرة ويعطي مضغوطات قاسية لذا يفضل استعماله في تحضير مضغوطات المص

الجلاتين: يستعمل بنسبة (5-15%) قوته الرابطة جيدة و يضاف ساخناً، وله نوعان:

A. **الجيلاتين A الحامضي** (يتناول مع الصمغ العربي والالجينات والبكتين والبنتونايت) و -

B. **الجيلاتين B القلوبي** (يتناول مع الأسس الأزوتية وأملاح الأمونيوم الرباعية و أملاح المعادن ثلاثة التكافؤ) و +

البوفيدون PVP: ينحل بسهولة في الوسطين المائي والغولي ويستعمل بنسبة (2-10%) كما يمكن استعماله كعامل رابط بشكله الجاف

النشاء

محاليل سكرية (سكروز، غلوكوز، سوربيتول) بتراكيز مختلفة

3- العوامل الرابطة التي تذاب في المحلات العضوية
أمثلة:

1- المشتقات السيلولوزية

(Methyl cellulose MC, Carboxy methyl cellulose CMC, Hydroxy propyl methyl cellulose HPMC,...)

2- مشتقات البولي ايتلن غليكول (PEG 4000, PEG 6000)

PVP -3

ملاحظات عامة حول المواد الرابطة

- إن كمية العامل الرا بط المستخدمة لا تتعلق بوزن المضغوطة، وإنما تتعلق بسطح المسحوق، فكلما زادت النعومة زاد السطح النوعي وزادت كمية العامل الرا بط اللازمه
- نقص العامل الرا بط يعطي عجينة هشة متفتة و حثيرات ميتة و تنتج وبالتالي مضغوطات متقلعة وغير مقاومة للكسر

زيادة العامل الرا بط يعطي عجينة لزجة ملتصقة يصعب تحويلها لحثيرات حيث تسد فتحات آلة التحثير، واللحثيرات الناتجة بعد التجفيف تكون شديدة القساوة وتحتاج لقوة ضاغطة عالية لتحويلها إلى مضغوطات، والمضغوطات الناتجة تكون بطيئة التفكك

2-5. مكونات المضغوطات

- 1-2-5 **Diluents**
- 2-2-5 **Binders**
- 3-2-5 **المزيلات**

Lubricants ,Glidants, Antiadherents



لماذا ؟؟؟

(1) تحسين انزلاق المساحيق أو الحثيرات في قمع التغذية وذلك من خلال خفض الاحتكاك بين الأجزاء : **Glidants**

- ✓ انتظام تعبئة حجرة الضغط
- ✓ الحصول على مضغوطات متجانسة الوزن

لماذا ???

(2) خفض التصاق الحثيرات **بالمكابس وبجدران حجرة الضغط** مما يكسب المضغوطه الناتجه مظهرا ناعما ولماعاً
Antiadherent

(3) خفض الاحتكاك بين الحثيرات، و**خفض الاحتكاك** بين المضغوطه وجدران حجرة الضغط أثناء لفظ المضغوطه، مما يعطي لفطا جيدا للمضغوطه ويقلل من استهلاك الآلة
Lubricant

متى ???

تضاف المزلفات للحثيرات أو المساحيق قبل **الضغط مباشره** على شكل مساحيق ناعمه جدا كيما تتوزع على سطح الحثيرات وتغلفها.
وستعمل بنسبة قليله **(0.5-2%)** من وزن المساحيق أو ال

حثيرات الجافة المعدة للضغط
كتولوجيا صيدلانية 1 57

Antiadherents and Lubricants

Table 9 Lubricants and Their Usage

Lubricant	Level required (%)	Comments
Boundary lubricants		
Magnesium stearate	0.2-2.0	Hydrophobic, variable properties between suppliers.
Calcium stearate	0.5-4.0	Hydrophobic.
Sodium stearyl fumarate	0.5-2.0	Less hydrophobic than metallic stearates, partially soluble.
Polyethylene glycol 4000 and 6000	2-10	Soluble, poorer lubricant activity than fatty acid ester salts.
Sodium lauryl sulfate	1-3	Soluble, also acts as wetting agent.
Magnesium lauryl sulfate	1-3	Acts as wetting agent.
Sodium benzoate	2-5	Soluble.
Fluid lubricants		
Light mineral oil	1-3	Hydrophobic can be applied to either formulation or tooling.
Hydrogenated vegetable oils	1-5	Hydrophobic used at higher concentrations as controlled-release agents.
Stearic acid	0.25-2	Hydrophobic.
Glyceryl behenate	0.5 -4.0	Hydrophobic also used as controlled-release agent.

أهم العوامل المحسنة للانزلاق والانسيابية (Glidants)

Table 7 Commonly Used Glidants

Glidant	Typical percentage
Talc	1–5
Fumed silicon dioxide	0.1–0.5
Aerosil	—
Cab-O-Sil	—
Syloid	—
Starch	1–10
Calcium silicate	0.5–2.0
Magnesium carbonate (heavy)	1–3
Magnesium oxide (heavy)	1–3
Magnesium lauryl sulfate	0.2–2.0
Sodium lauryl sulfate	0.2–2.0

تكنولوجيا صيدلانية ١

59

Table I: Uses of colloidal silicon dioxide

Use	Concentration (%)
Aerosols	0.5–2.0
Emulsion stabilizer	1.0–5.0
Glidant	0.1–1.0
Suspending and thickening agent	2.0–10.0

8 Description

Colloidal silicon dioxide is a submicroscopic fumed silica with a particle size of about 15 nm. It is a light, loose, bluish-white-colored, odorless, tasteless, amorphous powder.

تكنولوجيا صيدلانية ١

60

ملاحظات:

إن معظم المزليقات مواد كارهة للماء تقوم بدور مادة عازلة تضعف عملية الربط بين الحثيرات أثناء عملية الضغط وبالتالي:

✓ تقص من قساوة المضغوطة

كما أنها تقص من قدرة المضغوطة على التبلل وبالتالي:

✓ تزيد من زمن التفكك والانحلال

وتتعلق هذه الآثار السلبية للمزليقات بالكمية المستعملة منها، لذا يجب استعمالها في حدودها الدنيا أي أقل من **(Optimum conc.) %1**

بالإضافة لذلك فإن طريقة مزج المزليقات مع باقي مكونات المضغوطة وزمن هذا المزج ينبغي أن تؤخذ بعين الاعتبار (3-5 دقائق)

Disadvantages of lubricants

- Under-lubricated blends tend to flow poorly and show compression **sticking** problems
- Over-lubricated blends can adversely affect tablet hardness and dissolution rate, as well as tablet strength.

Lubricant	Typical Level	True Lubricant Activity	Anti-adherent Activity	Glidant Activity
Metallic Stearates e.g. mag. st., calcium st.	0.5 - 1%	Excellent	Good	Poor*
Stearic Acid	1-5%	Good	Good	Nil
Colloidal Silicas	<1%	Nil	Good	Excellent
Talc	1-5%	Poor	Excellent	Good

1-تعتبر من مضادات الالتصاق (Anti-adherent) الجيدة : (Good)

Metallic Stearates- 1

Stearic acid -2

Colloidal Silicas -3

Talc -4

A-1& 4 B-2 & 4 C-3 & 4 D- 1& 2 & 3 E- all



5-2. مكونات المضغوطات

4-2-5. العوامل المفككة Disintegrating agents

تصنيف المواد المفككة حسب آلية عملها إلى ثلاثة مجموعات:

1) مواد تنتبه عند تماسها مع الماء وتسهل دخوله إلى داخل المضغوطة مؤدية لتحطيم المضغوطة بسبب زيادة ضغط الانتاج

أمثلة:

**- Avicel - النشاء - Sodium Starch Glycolate-
Carboxy methyl cellulose cross Linked
(croscarmellose) -Polyvinylpyrrolidone cross
linked (PVP CL)**

2) مواد تقوم بـ بـولـيـدـ غـازـ عند تماسها مع الماء أو الوسط المعدى (غاز CO_2 عادة) وهذا الصنف من العوامل المفككة يستعمل في المضغوطات الفواردة (كريبونات أو بيكربيونات الصوديوم او البوتاسيوم - $\text{MgCO}_3 - \text{CaCO}_3$)

3) مواد تساعد على تبـلـ المـضـغـوـطـةـ ودخول الماء إليها عبر المسام السطحية كالعوامل الفعالة على السطح مثل لوريل سلفات الصوديوم وسيتيل سلفات الصوديوم

تضـافـ المـوـادـ المـفـكـكـةـ بـنـسـبـ تـنـراـوـحـ بـيـنـ 3-10%ـ وـيـفـضـلـ إـضـافـةـ جـزـءـ مـنـهـ إـلـىـ الـمـسـاحـيـقـ أـثـنـاءـ عـمـلـيـةـ التـحـثـيرـ وـالـجـزـءـ الآـخـرـ يـضـافـ مـعـ المـزـلـقـاتـ فـيـ الطـورـ الـخـارـجـيـ

Table 11 Commonly Used Disintegrants

Disintegrant	Normal usage concentration (%)	Comments
Starch	5–10	Probably work by wicking; swelling is minimal at body temperature.
Microcrystalline cellulose		Strong wicking action. Loses disintegrant action when highly compressed.
Insoluble ion exchange resins		Strong wicking tendencies with some swelling action.
Sodium starch glycolate	2–8	Free-flowing powder that swells rapidly on contact with water.
Croscarmellose sodium	1–5	Swells on contact with water.
Gums—agar, guar, xanthan	<5	Swell on contact with water; form viscous gels that can retard dissolution, thus limiting concentration that can be used.
Alginic acid, sodium alginate	4–6	Swell like the gums but form less viscous gels.
Crospovidone	1–5	High wicking activity.

تكنولوجيا صيدلانية ١

67

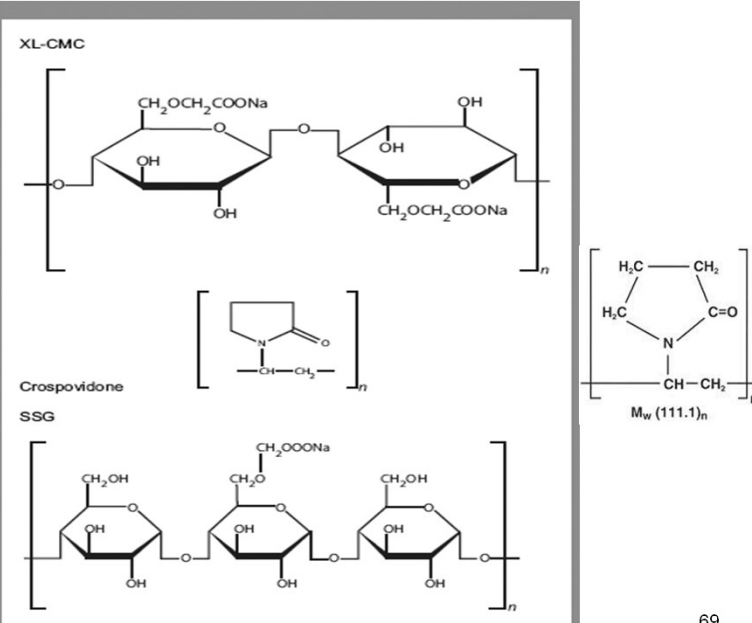
Table 1 Classification of “super disintegrants” (partial listing)

Structural type (NF name)	Description	Trade name (manufacturer)
Modified starches (Sodium starch glycolate, NF)	Sodium carboxymethyl starch; the carboxymethyl groups induces hydrophilicity and cross-linking reduces solubility.	Explotab® (Edward Mendell Co.) Primojet® (Generichem Corp.) Tablo® (Blanver, Brazil)
Modified cellulose (Croscarmellose, NF)	Sodium carboxymethyl cellulose which has been cross-linked to render the material insoluble.	AcDiSol® (FMC Corp.) Nymcel ZX® (Nyma, Netherlands) Primellose® (Avebe, Netherlands) Solutab® (Blanver, Brazil)
Cross-linked poly-vinylpyrrolidone (Crospovidone, NF)	Cross-linked polyvinylpyrrolidone; the high molecular weight and cross-linking render the material insoluble in water.	Crospovidone M® (BASF Corp.) Kollidon CL® (BASF Corp.) Polyplasdone XL (ISP Corp.)

تكنولوجيا صيدلانية ١

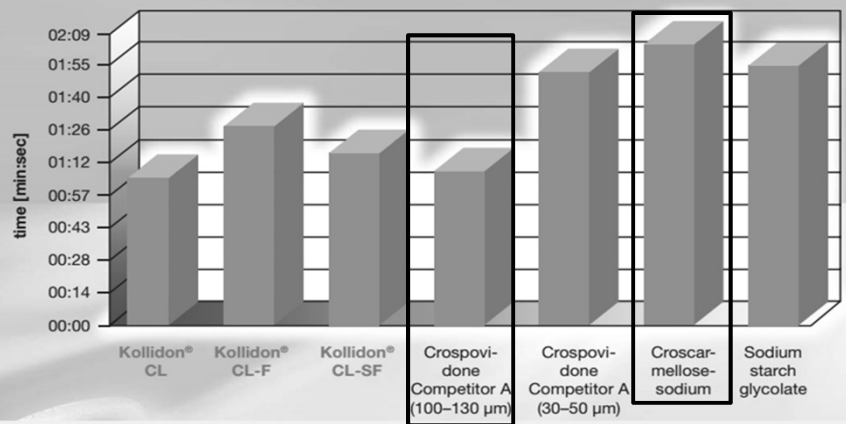
68

Superdisintegrants:



69

Disintegration time of direct compressed tablets with different disintegrants
(6% disintegrant in Ludipress® LCE, compressed at 18 kN)



تكنولوجيا صيدلانية ١

70

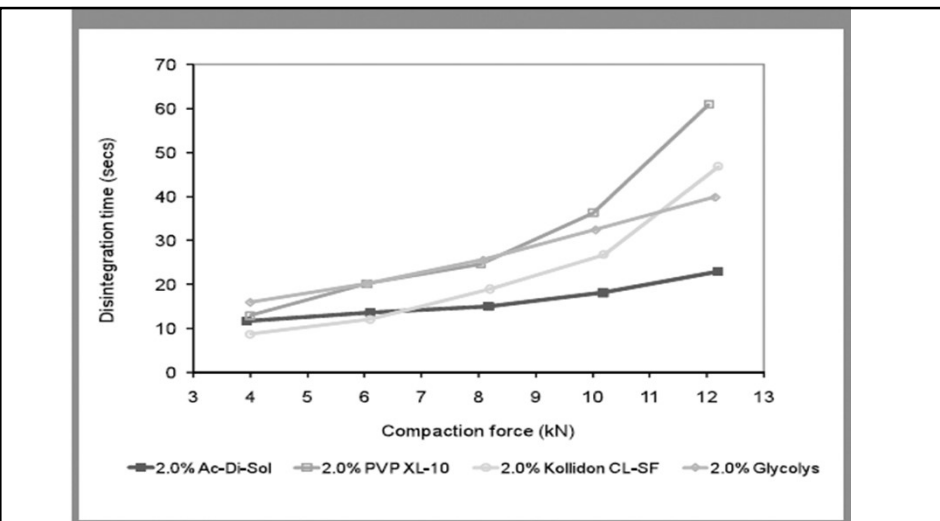


Figure : Tablet disintegration time at 2% disintegrant use level.
Ac-Di-Sol is crosslinked croscarmellose sodium,
PVP XL-10 is crospovidone, Kollidon CL-SF is crospovidone,
and Glycols is sodium starch glycolate.

تكنولوجيا صيدلانية ١

71

How is disintegrant added during the tablet manufacturing?

Extrgranular addition	Intragranular addition	Both Intragranular and Extrgranular addition
<ul style="list-style-type: none"> - It is more common for the disintegrant to be mixed with the dry granules before tablet compression -This procedure will contribute to an effective disintegration of the tablet into small fragments 	<ul style="list-style-type: none"> -Disintegrant can be mixed with other ingredients prior to granulation and thus incorporated into the granules 	<ul style="list-style-type: none"> - Disintegrant may also be added in two steps: A portion is added to drug diluent mixture (Intragranular addition) and the other portion is mixed with the dry granules before compression (Extrgranular addition). Double disintegration of tablet.

تكنولوجيا صيدلانية ١

72

5-2-5. العوامل الملونة Colorants

تضاف الملونات على شكل محليل (مع محلول الرابط) وإذا كان الملون غير ذواب فإنه يضاف إلى مزيج المساحيق (ملونات الكبسول)



مشاكل الملونات

- تعيق معايرة
- تأثير سمي أحياناً
- هجرة الملون أثناء التجفيف أو التخزين



5-2-5. العوامل المنكهة و العوامل المحلية

يمكن إضافة بعض المطعمنات (طعم البرتقال أو الفريز مثلاً) أو المحليات الصناعية (السكرين أو الأسبارتام) إلى المضغوطات لإعطاء المذاق الجيد أو لتنطحية مذاق سيء.

* إن معظم المطعمنات حساس للحرارة لذا تضاف مع الطور الخارجي

Saccharin, 500 times sweeter than sucrose. Disadv.: has a bitter taste after time and carcinogenic.

Aspartame, Largely replace saccharin. Disadv.: Lack of stability in the presence of moisture.

7-2-5. العوامل الماصة او الدامصة Adsorbent

تستعمل لتحضير مضغوطات تحتوي على مواد زيتية او خلاصات سائلة حيث تمتاز بقدرتها على امتصاص هذه السوائل عند مزجها معها ومن ثم يصبح بالإمكان تحثيرها وضغطها

أمثلة : Avicel, Kaolin, magnesium carbonate, silica

8-2-5. العوامل المبللة Wetting agents

تضاف عندما تكون المواد الفعالة كارهة للماء وضعيفة الذوبان به العوامل الفعالة على السطح مثل :



توين 80 لمضغوطات ذات الاستعمال الداخلي
صوديوم لوريل سلفات (SLS) لمضغوطات ذات الاستعمال الخارجي

تكنولوجيا صيدلانية 1

75

9-2-5. وقاءات Buffers

تضاف المواد الوقائية:

- 1- لحماية المواد الفعالة من اختلاف درجة الحموضة أثناء الحفظ
- 2- من أجل تخفيف التأثير المخرش لمخاطية المعدة الحاصل من بعض المواد الفعالة.

من هذه المواد نذكر أملاح الكالسيوم (كربونات، ليمونات، فوسفات، غلوكونات) لليمونات الصوديوم، حموض أمينية (غليوكوكول)

تكنولوجيا صيدلانية 1

76

Table 1 Summary of types and functions of tableting excipients

Excipient	Functions	Examples
Diluent	To act as a bulking agent or filling material	Sugars lactose, mannitol, sorbitol, sucrose Inorganic salts primarily calcium salts Polysaccharides primarily microcrystalline celluloses
Binders and adhesives	To hold powders together to form granules for tableting	Sugars glucose, syrup Polymers natural gums, starch, gelatin or synthetic celluloses, polyvinylpyrrolidone (PVP), poly-methacrylate (Eudragit™)
Glidants	To improve the flow of granules from the hopper to the die cavity to ensure uniform fill for each tablet	Fine silica, magnesium stearate, purified talc
Disintegrants	To facilitate the breakup of a tablet in the gastrointestinal tract	Starch and derivatives (polyplasdone XL) Microcrystalline cellulose Clays, algin, gums, surfactants
Lubricants	To reduce the friction between the granules and the die wall during compression and ejection of the tableting process	Water-insoluble: metal stearates, stearic acid, talc Water-soluble: boric acid, sodium chloride, benzoate and acetate, sodium or magnesium lauryl sulfate Carbowax 4000 or 6000
Antiaherents	To minimize the problem of picking, i.e., portion of the tablet face picked out and adhered to the punch face during tableting	Talc, cornstarch, metal stearates, sodium lauryl sulfate
Colorants	For identification purposes and visual marketing values	Natural pigments Synthetic dyes
Flavors and sweeteners	To improve the taste of chewable tablets	Natural, e.g., mannitol Artificial, e.g., aspartame

تكنولوجيا صيدلانية ١

77

طرق تحضير المضغوطات

Methods of Tablets Preparation



78

تكنولوجيا صيدلانية ١



Lecture	المحاضرة	الاسبوع
Pills & Pillets	الحبوب والحببات	1
Logenges – Troches- Pastills Molded Tablets	الأقراص السكرية والأقراص القالية	2
Granules	الحنيرات	3
Capsules	الكبسولات	4
Compressed tablets 1	المضغوطات 1	5
Compressed tablets 2	المضغوطات 2	6
Compressed tablets Types 1	الأنواع المختلفة للمضغوطات 1	7
Compressed tablets Types 2	الأنواع المختلفة للمضغوطات 2	8
Compressed tablets Types 3	الأنواع المختلفة للمضغوطات 3	9
Manufacturing defects of tablets	مشاكل تصنيع المضغوطات	10
Sugar Coating	التلبيس السكري	11
Film Coating 1	التلبيس بالطبقة الرقيقة 1	12
Film Coating 2	التلبيس بالطبقة الرقيقة 2	13
Controlled released compressed tablets	المضغوطات ذات التحرر المعدل	14
Some Tablets Formulations	بعض الأمثلة لتصنيع المضغوطات	15

المضغوطات:

1- طرق تحضير المضغوطات

1-1- مزج المساحيق

2- الضغط المباشر

2-1- العوامل الرابطة المستعملة في الضغط المباشر

3- الضغط بعد التحثير

أنواع الحثيرات ➤

مراحل التحثير ➤

▪ مزج المساحيق وانواع المازجات

▪ التحثير

✓ التحثير الجاف (بالرص - الضغط المضاعف)

✓ التحثير الرطب (المائي - اللامائي)

✓ التحثير بالانصهار

تكنولوجيابيـا صيدلانية 1

81

- التحثير بالسرير الهوائي

❖ آلياته وأنواعه

- تجفيف الحثيرات (أنواع المجففات)

- مراقبة الحثيرات

3-3-1- الصفات المطلوبة في الحثيرات المعدة للضغط

4-1- مجانسة الأبعاد بالنخل الجاف

5-1- تعفير الحثيرات

6-1- ضغط الحثيرات

82

تكنولوجيابيـا صيدلانية 1

2- آلات الضغط المختلفة المستخدمة بتحضير المضغوطات

1-2. آلات الضغط المتناوبة

2-2. آلات الضغط الدوارة

1-2-2. نظام تغذية آلات الضغط الدوارة

2-2-2. مراقبة المضغوطات أثناء التصنيع

3-2-2. فوائد بطاقة المراقبة أثناء الإنتاج

4-2-2. آلات الضغط متعددة الطبقات

5-2-2. آلات الضغط المضاعف أو آلات الضغط للتلبيس

طرق تحضير المضغوطات

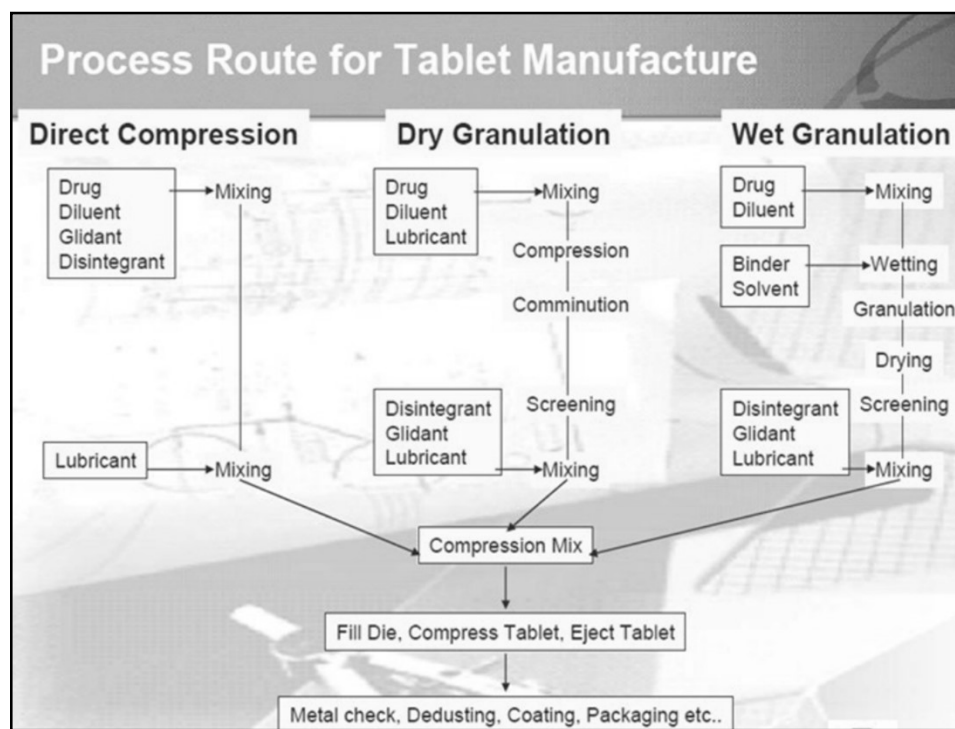
الضغط المباشر

(دون المرور بمرحلة التحثير)

الضغط بعد التحثير

التحثير الرطب

التحثير الجاف



طرق تحضير المضغوطات		الضغط المباشر
الضغط بعد التحثير		
التحثير الرطب	التحثير الجاف	
التحثير الرطب <ol style="list-style-type: none"> 1-مزج الطور الداخلي فقط: مادة فعالة والمددات والعامل المفكرة 2-ترطيب المزيج بمحلول رابط 3-تحثير العجينة 	التحثير الجاف <ol style="list-style-type: none"> 1-مزج مكونات الصيغة: مادة فعالة مزائق عوامل رابطة عامل مفكك 2-ضغط أولى للحصول على مضغوطات كبيرة وزنها يصل إلى 8 غ أو 	الضغط المباشر <ol style="list-style-type: none"> 1-مزج مكونات الصيغة المادة الفعالة والمددات والعامل الرابطة والمفككات والمزلقات
التحثير الجاف <ol style="list-style-type: none"> 4-تجفيف الحثيرات 5-نخل ومجانسة أبعاد الحثيرات 6-اضافة الطور الخارجي من مفكك ومزائق 7-ضغط نهائي والحصول على المضغوطات المطلوبة 	التحثير الجاف <ol style="list-style-type: none"> 2-تصفيح هذه المكونات باسطوانتين تدوران باتجاهين متعاكسين 3-تكسير هذه المضغوطات الكبيرة أو الصفائح الحاصلة بالتحثير الجاف 4-نخل الحثيرات ومجانسة أبعادها 5-مزج الحثيرات مع الطور الخارجي (المزلقات والمفككات) ثم ضغطها للحصول على المضغوطات النهائية 	الضغط مباشر لهذه المكونات للحصول على المضغوطات النهائية

2-1. الضغط المباشر: Direct Compression:

تصلح لبعض المواد الدوائية التي المنحلة تبدي بنيتها البللورية قابلية انضغاط جيدة مثل بعض الأملاح: كلور الصوديوم، كلور البوتاسيوم، كلور الأمونيوم، سيلفات الصوديوم، كبريتات التوتيناء

غالباً ما تتطلب هذه الطريقة إضافة بعض المواد المساعدة لتحسين الخواص التكنولوجية للمادة المعدة للضغط مثل المواد المفككة، المزلاق، المحسنة للانسيابية والرابطة ويجب على هذه الأخيرة أن تتمتع بقدرة عالية على الربط بشكلها الجاف.

- Drugs used in Direct Compaction:

1. Soluble drugs which can be processed as coarse particles (**to ensure good flowability**).
2. Potent drugs which are present in a few mgs in each tablet (**mixed with relatively coarse excipient particles**).



أيجابيات طريقة الضغط المباشر

A. زمن قصير

B. كلفة قليلة

C. المضغوطات الناتجة أكثر ثباتاً من استعمال طريقة التحثير الربط

D. المضغوطات المحضرة من سواغات منحلة بالماء وقابلة للضغط المباشر والحاوية على مفكات تبدي زمن احلال أسرع من تلك المحضرة بالتحثير الربط

نقاط الضعف طريقة للضغط المباشر

A. لا تصلح لجميع المواد الفعالة

B. استعمال عوامل رابطة جافة غالباً الثمن

C. لا يؤمن تجانساً تماماً في حال المضغوطات ذات الجرعات القليلة جداً

D. ميل مزيج المساحيق إلى الانفصال أحياناً، إذ أن اختلافات بسيطة بين مكونات المزيج من حيث حجم الأجزاء أو شكلها يمكن أن يؤدي إلى مضغوطات غير متجانسة المحتوى وغير ثابتة.

E. توليد كثير من الغبار

F. لا تستخدم عند وجود ملون بالصيغة بسبب صعوبة التجانس

G. المضغوطات أقل قساوة من تلك المحضرة بالتحثير الجاف

H. سواغات غالباً الثمن

Table 12 Direct Compression Fillers

Classification	Examples	Comments
Materials that act as disintegration agents with poor flow characteristics	Microcrystalline cellulose الأول	Probably the most widely used direct compression excipients. Excellent compactibility at low pressures, high-dilution capacity.
Free-flowing materials that do not disintegrate	Directly compressible starch Dibasic calcium phosphate dihydrate الثاني	Excellent flow properties. Very brittle material, and is best used in combination with microcrystalline cellulose or directly compressible starch.
Free-flowing powders that disintegrate by dissolution	Lactose Sorbitol Mannitol الثالث	Anhydrous β -lactose possesses excellent compaction properties. Picks up moisture at elevated humidity and may be less compatible with moisture-sensitive compounds than the monohydrate form (Jain et al., 1998). Good compactibility. Popular in chewable tablets due to its cool mouth feel. Hygroscopic.

91

تكنولوجيا صيدلانية 1

أهم السواغات المستخدمة في الضغط المباشر

□ الافيسيل (Avicel®) (Micro Crystalline Cellulose)

MICROCRYSTALLINE CELLULOSE			
QUANTITY	MOISTURE%	Size (Mic)	Avicel
5-20%	5	50	PH 101
	5	100-90	PH 102
	2	50	PH 103
	3	20	PH 105
	1	100-90	PH 112
	5	200-180	PH 200

تستعمل كمواد ممددة ورابطة ومفكرة ومزلقة

92

تكنولوجيا صيدلانية 1

مميزات مركبات الآفيسيل:

1. انسيابية ممتازة
2. قدرة ربط ممتازة بالحالة الجافة
3. تسرع من تفكك المضغوطة

□ لودي برس Ludi Press يسوق من قبل شركة
ويتألف من: BASF

α-Lactose monohydrate 93%

Kollidon 30 (PVP 30) 3.5%

Kollidon CL (PVP CL) 3.5%

Drug + Ludi Press + (0.5-1)% Magnesium stearate

يستعمل كعامل ممدد ورابط ومفكم ومحسن انسيابية

□ أنواعه: Lactose اللاكتوز

- 1. Spray Dried Lactose**
- 2. Anhydrous Lactose**
- 3. Fast Flow Lactose**
- 4. Lactose Microcrystalline**

95

تكنولوجيا صيدلانية ١

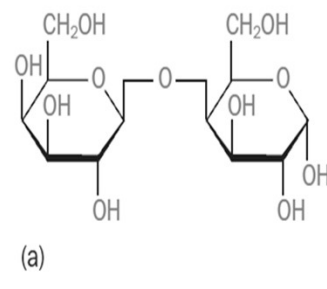
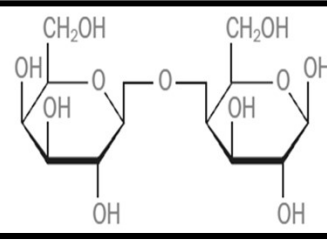


Figure 9.3 Structural formulae of:
(a) anhydrous α -lactose and (b)
anhydrous β -lactose.



96

تكنولوجيا صيدلانية ١

1-3- الضغط بعد التخثير: فوائده

A. زيادة أبعاد المساحيق

B. زيادة كثافة المساحيق

C. زيادة الانسيابية

D. زيادة قابلية الانضغاط

E number

- 4.1 E100–E199 (colours)**
- 4.2 E200–E299 (preservatives)**
- 4.3 E300–E399 (antioxidants, acidity regulators)**
- 4.4 E400–E499 (thickeners, stabilizers, emulsifiers)**
- 4.5 E500–E599 (acidity regulators, anti-caking agents)**
- 4.6 E600–E699 (flavour enhancers)**
- 4.7 E700–E799 (antibiotics)**
- 4.8 E900–E999 (glazing agents and sweeteners)**
- 4.9 E1000–E1599 (additional chemicals)**

Classification by numeric range		
E number range	Subranges	Description
100–199 Colours	100–109 Yellows 110–119 Oranges 120–129 Reds 130–139 blues & violets	
200–299 Preservatives	200–209 sorbates 210–219 benzoates 220–229 sulphites 230–239 phenols & formates (methanoates) 290–299 others	
300–399 Antioxidants & acidity regulators	300–305 ascorbates (vitamin C) 306–309 Tocopherol (vitamin E) 310–319 gallates & erythorbates 320–329 lactates 330–339 citrates & tartrates	
400–499 Thickeners, stabilisers & emulsifiers	400–409 alginates 410–419 natural gums 420–429 other natural agents 430–439 polyoxethers compounds	
500–599 pH regulators & anti-caking agents	500–509 mineral acids & bases 510–519 chlorides & sulphates 520–529 sulphates & hydroxides 530–549 alkali metal compounds	
600–699 Flavour enhancers	620–629 glutamates & guanylates 630–639 inosinates 640–649 others	
700–799 Antibiotics	700–713	
900–999 Miscellaneous	900–909 waxes 910–919 synthetic glazes 920–929 improving agents 930–949 packaging gases 950–969 sweeteners 990–999 foaming agents	
1100–1599 Additional chemicals	1100–1599 New chemicals that do not fall into standard classification schemes	

Granulation - التحثير 2

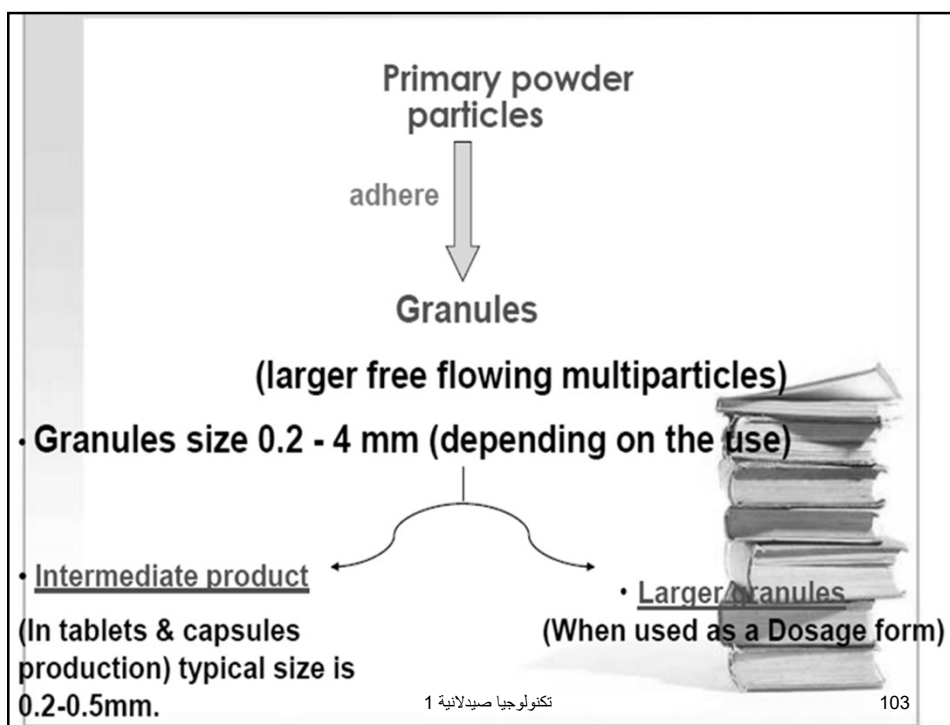
Reasons for granulating powders before Tabletting:

- 1. Increase the bulk density of the powder.**
- 2. Improve powder's flowability, i.e. uniform die feed.**
- 3. Reduce segregation .**
- 4. Improve powder's compactability by adding a solution binder.**
- 5. Avoid the hazard of generation of toxic dust.**
- 6. Avoid caking of hygroscopic powder on storage.**

Granulation overview

- A process of size enlarging a mix of active ingredient and excipient powder particles into stable aggregates exhibiting desired properties of:
 - Compressibility
 - Cohesiveness
 - Flowability
 - Bulk density
- **Granules may be a final product or an intermediate product that needs further processing**





1-2- أنواع الحثيرات

1. الحثيرات غير الملبسة : Uncoated Granules

الحثيرات الذوابة لتحضير السوائل التي تؤخذ عن طريق الفم

2. الحثيرات الفوارة Effervescent Granules

3. الحثيرات الملبسة بالفلم Coated Granules

► الحثيرات المقاومة لمعاصرة المعدة-

Resistant Granules

► الحثيرات معدلة التحرر Modified Release

Granules

الأشكال الصيدلانية ذات التحرر المتكرر : (RR)repeated release
تحوي جرعتين او أكثر في الشكل الصيدلاني : الجرعة الأولى تتحرر (آلياً) والثانية تتحرر بعد الأولى بزمن محدد وهكذا.
الأشكال الصيدلانية مطولة التحرر (PR):prolonged release
تعطي دواء جاهز للامتصاص لفترة مطولة أكثر من الأشكال التقليدية
الأشكال الصيدلانية ذات التحرر المستديم (SR):sustained release
تؤمن تحرر بدئي يؤدي إلى تركيز علاجي فعال متبعاً بتحرر متدرج ول فترة مطولة
الأشكال الصيدلانية ذات التحرر المديد (ER):extended release
تؤمن تحرر بطيء يؤمن تركيز علاجي فعال وثبت لمدة طويلة (8-16 ساعة) ميزات الأشكال الصيدلانية معدلة التحرر: العلاجات المزمنة ، الحفاظ على تراكيز علاجية ثابتة، تقليل الآثار الجانبية، تخفيض كمية الدواء الاجمالية المقدمة للمريض، تحسين المطاوعة، تقليل التكلفة.

2-2- مراحل تحضير الحثيرات

1-2-2- مزج المساحيق الجافة Mixing

2-2-2- التحثير

Dry Granulation A
:Method

► الضغط المضاعف Double Compression

► الضغط بالرص Compacting Method

2-2-2- التحثير (تابع)

B. طريقة التحثير الرطب Method

► التحثير الرطب المائي

► التحثير الرطب اللامائي

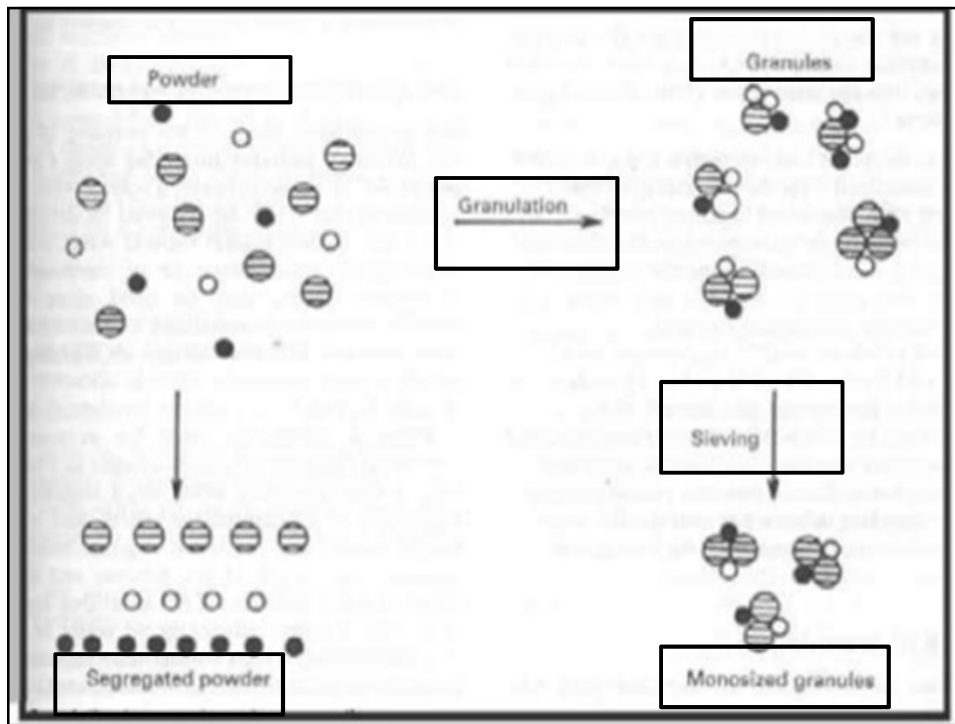
C. التحثير بالانصهار أو بالتفتت Lefritage Fusion

1-2- مزج المساحيق الجافة Mixing

تجفيف بعض المكونات ذات الرطوبة العالية (النشاء مثلًا تصل رطوبته أحياناً إلى 15٪ من وزنه)

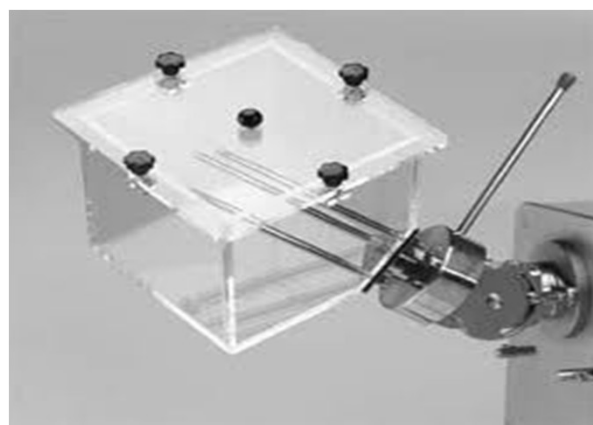
نخل مكونات المزيج بمنخل مناسب
العوامل المؤثرة على تجانس المسحوق:

- A. شكل الأجزاء
- B. أبعاد الأجزاء و كثافتها
- C. طبيعة سطح الأجزاء
- D. الكمية الممزوجة
- E. كنوع المازج المستعمل



أنواع المازجات المستعملة

1- مازج المكعب الدوار: مواد سهلة المزج

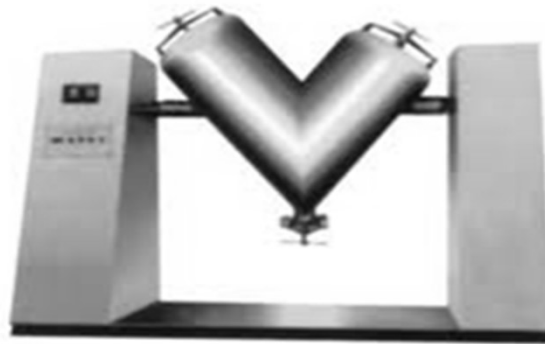


تكنولوجيا صيدلانية 1

110

أنواع المازجات المستعملة

2- المازج السبعي: محور يحوي أذرع تدور بسرعات مختلفة
فصل المزيج لجزأين ثم جمعهما. أقوى من الأول



111

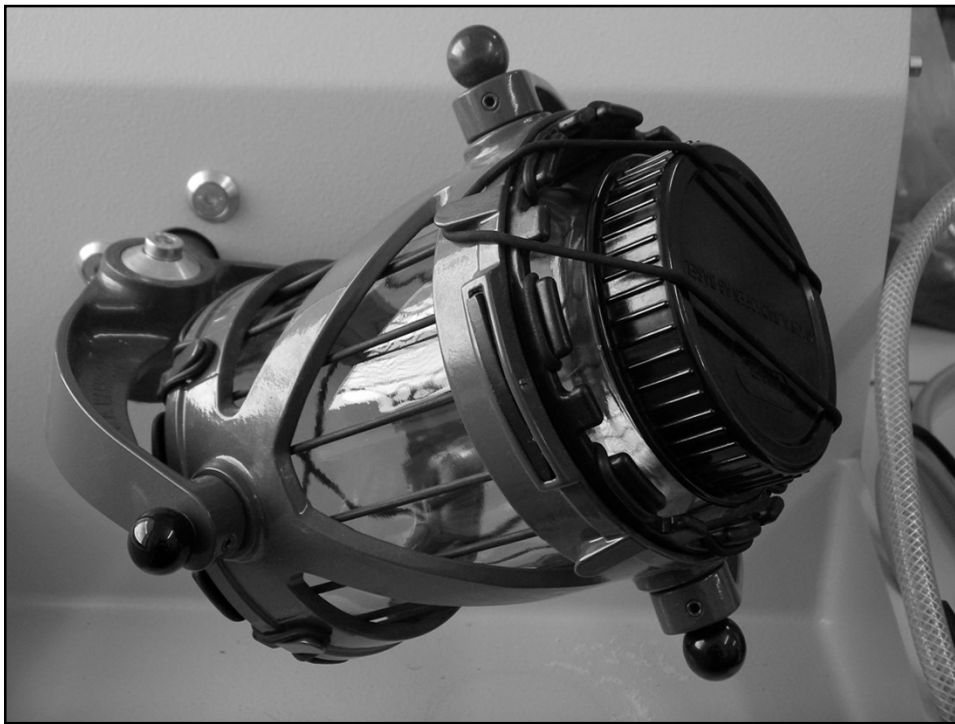
أنواع المازجات المستعملة

3- المازج المخروطي: لا يحتوي أذرع بداخله



تكنولوجيا صيدلانية 1

112



أنواع المازجات المستعملة

3- المازج الكوكبي: مثالي



تكنولوجيابي صيدلانية 1

- ▷ الجسم ثابت والأذرع الداخلية متحركة
- ▷ سائلة أو صلبة أو عجينة
- ▷ يمكن تسخين الجدار

114

A. - التحثير الجاف :Dry granulation

- ▷ مناسب لمواد فعالة حساسة للحرارة و الرطوبة
- ▷ متوسطة الكلفة و عدد العمليات
- ▷ مردود عالي
- ▷ تشمل التقنيات:

▷ 1- الضغط المضاعف Double Compression

▷ 2- الضغط بالرص Compacting Method

مردود عالي

115

تكنولوجيا صيدلانية 1

1-طريقة الضغط المضاعف (Slugging)double compression method

المضغوطات الكبيرة Slugs وزنها من 4-8 غ يتم تكسيرها باستعمال طاحونة مناسبة، أو محثرة هزازة، ثم تنخل الحثيرات الناتجة لمجانسة أبعادها.

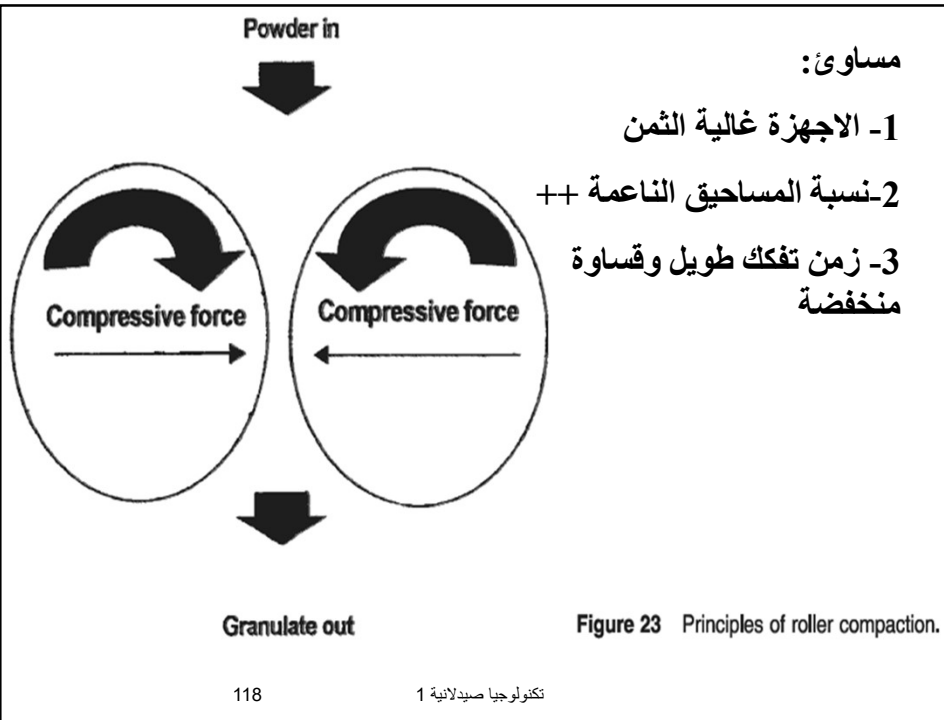
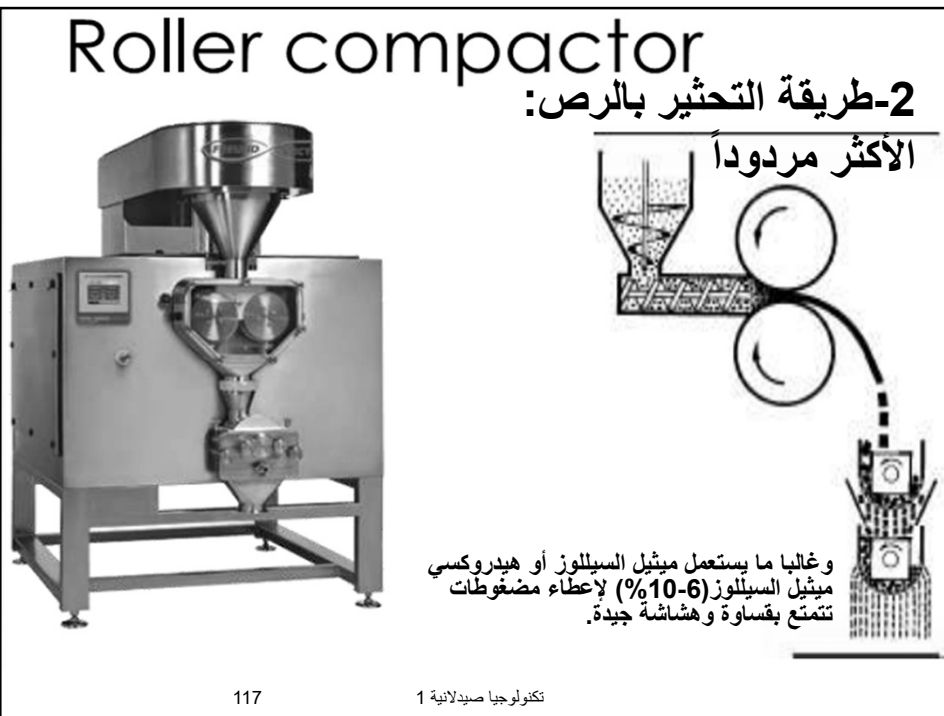
مساوي:

تفعل المضغوطات الكبيرة بسبب احتجاز الهواء ضمنها. فكلما زادت المسافة الفاصلة بين المكبسين العلوي والسفلي في الأجران يزداد السماح للهواء بلاحتجاز بينها:

- ▷ ينقص الضغط المستعمل
- ▷ تتنقص أيضاً سرعة دوران الآلة وعمق ملء حجرة الضغط.
- ▷ إضافة سواغ رابط جاف لتحسين العملية بسبب الحصول على حثيرات هشة غير مقاومة.

116

تكنولوجيا صيدلانية 1



التحثير الرطب	التحثير الجاف
<p>1- مزج الطور الداخلي فقط.</p> <p>2- ترطيب المزيج بمحلول رابط.</p> <p>3- تحثير العجينة .</p> <p>4- تجفيف الحثيرات .</p> <p>5- نخل ومجانسة تدوارن المكونات باسطوانتين تدواران باتجاهين متعاكسين.</p>	<p>1- مزج مكونات الصيغة</p> <p>2- ضغط أولي للحصول على مضغوطة كبيرة (Slugs) وزنها قد يصل إلى 8 غ أو تصفيح هذه المكونات باسطوانتين تدواران باتجاهين متعاكسين.</p> <p>3- تكسير هذه المضغوطات الكبيرة أو الصفائح الحاصلة بآلية التحثير الجاف.</p> <p>4- نخل الحثيرات ومجانسة أبعادها.</p>

تكنولوجيا صيدلانية 1

119

1 - ايجابيات التحثير تشمل كل مما يلى ما عدا:
A. ينقص من كمية الغبار المثاررة أثناء الضغط
B. ينقص المساحة السطحية للبودرة
C. ينقص قوة الضغط المطبق
D. ينقص كمية الرطوبة الممتصة
E. ينقص الانسيابية

تكنولوجيا صيدلانية 1

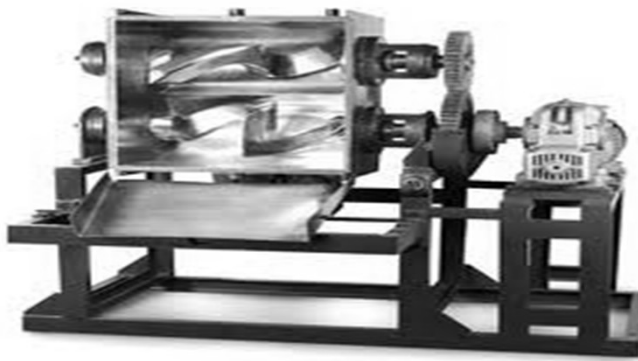
120

B. تقنية التحثير الرطب :Wet Granulation

▷ التحثير بالماء أو بال محلات العضوية (وقت + وتكاليف وحرارة)

تحضير العجينة: إضافة محلول العجن أو المعا比بة

1- المازج العجان بشكل Z (الحلزوني):



المازج ذو سكك المحراث أو :Lodige



تحثير الكتلة الرطبة:

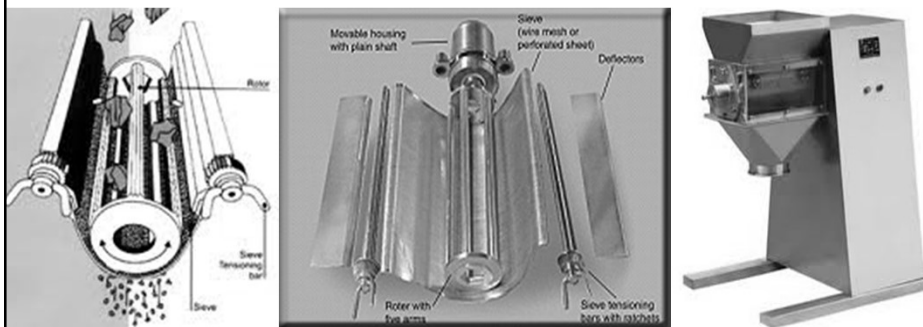
نميز بالصناعة من هذه الأجهزة المحثرة:

- A- المحثرة الهزازة Oscillates Granulator**
- B- المحثرة القرصية الدوارة Rotary Granulator**
- C- التحثير بالسرير الهوائي Fluid-bed Granulator**

123

تكنولوجيا صيدلانية 1

A- المحثرة الهزازة Oscillates Granulator



مواصفات الحثيرات :
تختلف حسب آلية التحثير المستعملة وحسب قطر فتحة المنخل المستعمل في جهاز التحثير والضغط المطبق على الكتلة وسرعة دوران الآلة.

الأكثر استخداماً:

- مردود المرتفع
- حثيرات قصيرة
- أكثر مسامية

124

تكنولوجيا صيدلانية 1

ب - المحثرة القرصية الدوارة: (القاذفة)



Changzhou Shengda Drying Equipment Co., Ltd.

125

تستعمل هذه التقنية أثناء التحثير المستمر وفي تحضير الحثيرات التي تعبأ مباشرة وتعد شكلًا صيدلانياً نهائياً أو أثناء تحضير الحثيرات المعدة للتكرر

تكنولوجيابصيدلانية 1

www.21food.com



126

تكنولوجيابصيدلانية 1

C- التحثير بالانصهار أو بالتفتت **Fusion**

بالحرارة يخرج ماء التبلور (حمض الليمون المائي) أو ماء التشرب الموجود بالمزيج المكون للتحثيرات والذي بدوره يذيب العامل الرابط الذواب بالماء **(PVP, PEG HPMC)** سكروز الموجود أصلاً في المزيج وتحصل هكذا عملية تكتيل المساحيق ثم تمرر الكتلية العجينة المتشكلة هذه من خلال منخل.

127

تكنولوجيا صيدلانية 1

D. الحثيرات شبه الكروية (Spheronization)

أبعادها ما بين 500 ممرون إلى 2 مم و تحضير هذه الحثيرات شبه الكروية بالصناعة بالتقنيات التالية:

- 1- بطريقة المحثرة القرصية الدوارة القاذفة ثم التكوير
- 2- التحضير بقدر التلبيس العادي
- 3 - التحضير بالسرير الهوائي

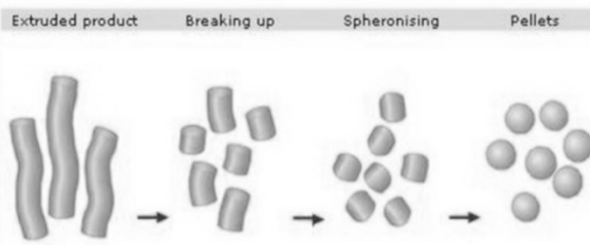
128

تكنولوجيا صيدلانية 1

1- طريقة المحثرة القرصية الدوارة القاذفة ثم تكوير هذه الحثيرات

- 1 - مزج المواد الفعالة مع السواغات والبلمرات ثم ترطيب المزيج للحصول على العجينة
- 2- تمرر العجينة الناتجة من خلال آلة التحثير القرصية للحصول على الحثيرات العصوية
- 3- تكوير الحثيرات العصوية بجهاز دوران خاص أسطواني الشكل بالقوة النابذة
- 4- التجفيف: يتم تجفيف الحثيرات بأفران التجفيف التقليدية

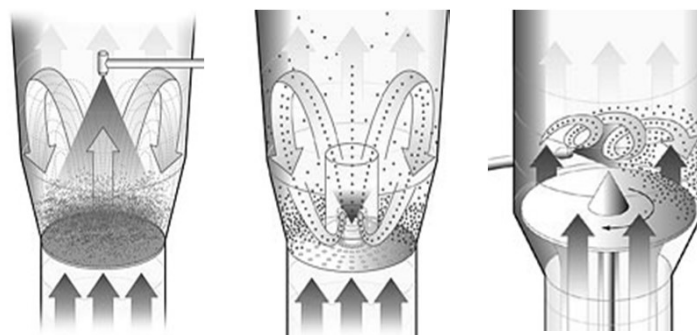
Different steps involved in the Extrusion- Spheronization process



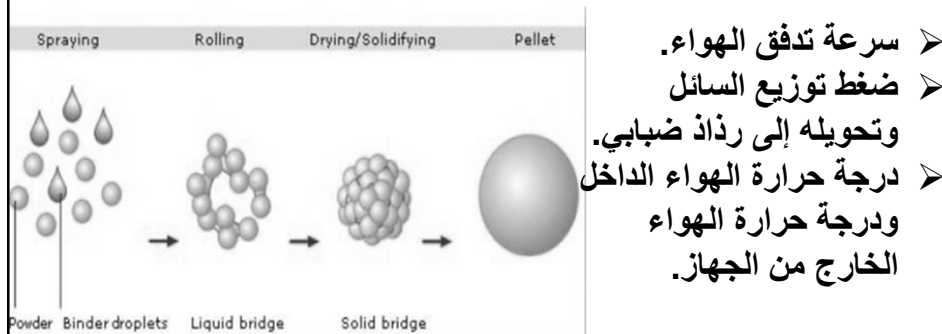
3 - التحضير بالسرير الهوائي:

تتضمن ثلاثة آليات للرذا:

Bottom Spray >
Top Spray >
Tangential Spray >



تنفذ العمليات بشكل آلي وتتأثر بالعوامل التالية:



- ▷ سرعة تدفق الهواء.
- ▷ ضغط توزيع السائل وتحويله إلى رذاذ ضبابي.
- ▷ درجة حرارة الهواء الداخل ودرجة حرارة الهواء الخارج من الجهاز.

131

تكنولوجيا صيدلانية 1

4- تجفيف الحثيرات Drying the granulation :

- ▷ الرطوبة المثالية للحثيرات 1-6%
- ▷ إن درجة الحرارة المستعملة وسرعة التجفيف ونسبة الرطوبة المتبقية لها تأثير كبير في ثبات المادة الفعالة

1- المجففات التقليدية:

- 2- مجفف السرير الهوائي :Fluid-bed drying
- 3- التجفيف بالأشعة تحت الحمراء :Infrared drying
- 4- التجفيف باستعمال مواد جاذبة للرطوبة:
- 5- التجفيف باستعمال الأمواج الدقيقة :Micro waves

132

تكنولوجيا صيدلانية 1

5- مراقبة الحثيرات الناتجة:

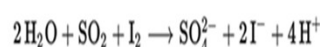
- 1- مراقبة الرطوبة المتبقية: كارل فيشر- ميلر
- 2- مراقبة توزع أبعاد الحثيرات: مناخي
- 3- مراقبة انسيابية الحثيرات: 100 غ - قمع 10 ثانية
- 4- مراقبة تجاسس الوزن: كبسولات
- 5- فحص تجاسس المحتوى: شكل صيدلاني
- 6- مراقبة التفتت: 50 مل - 37 م - 30 دقيقة

كارل فيشر

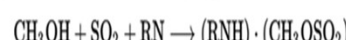
التفاعل الكيميائي [عل]



من أهم خصائص طريقة كارل فيشر أن تأثر أكسيد الكبريت والبرود يتفاعل مع بعضهما البعض في وجود ماء . وفي غياب الماء يتأثر الكحول بهم التفاعل التالي:



فإذا كان الميثanol موجوداً فيه يكون مع تأثر أكسيد الكبريت ، يمكن إنشاء حامضي الذي يتآثر بتفاعله مع قاعدة مثل إيمدازول (نرمز له RN) [3]:



و عند إجراء المعايرة حيث تقيس مسال البرود أثناء إضافة إلى الميثanol ينكح أثيون سلفيت الميثيل في وجود الماء بواسطة البرود إلى ثيون كربونات الميثيل . و يتحول لون البرود النبوي إلى عديم اللون :



خلال تلك العملية يمتلك الماء ، أي أن التفاعل يسير حتى يستهلك جميع الماء الموجود.

وعندما يستهلك الماء يتوقف لختال البرود . و يظهر اللون النبوي للبرود مرة ثانية وهذا يعني أن تفاعل ثيونين الماء قد تم . [4] عملياً يفضل قياس إتمام التفاعل بطريقة كهربائية باستخدام بيلاميبرومتر Biämperometry حيث أنها أشد حساسية للتفاعل.

في طريقة المعايرة الكهربائية «طريقة كارل فيشر» ينشأ البرود اللازم للتفاعل بواسطة الأكسدة المصعدية (الأوكسدة) . ويكون لأجهزة المستخدمة إثنين من الأقطاب:

- القطب الأول (قطب العمل) عزده ينشأ البرود (وهذا تفاصيل الشحنة «المستهلك»)،

- القطب الآخر وهو قطب القطبان ، وهو يقيس مقدار استهلاك البرود الناشيء من التفاعل الموصوف أعلاه، أو يبقى في محلول (علامة على انتهاء التفاعل) . وتحتاج أجهزة الطريقة الكهربائية مولاً خاصة للتفاعل .

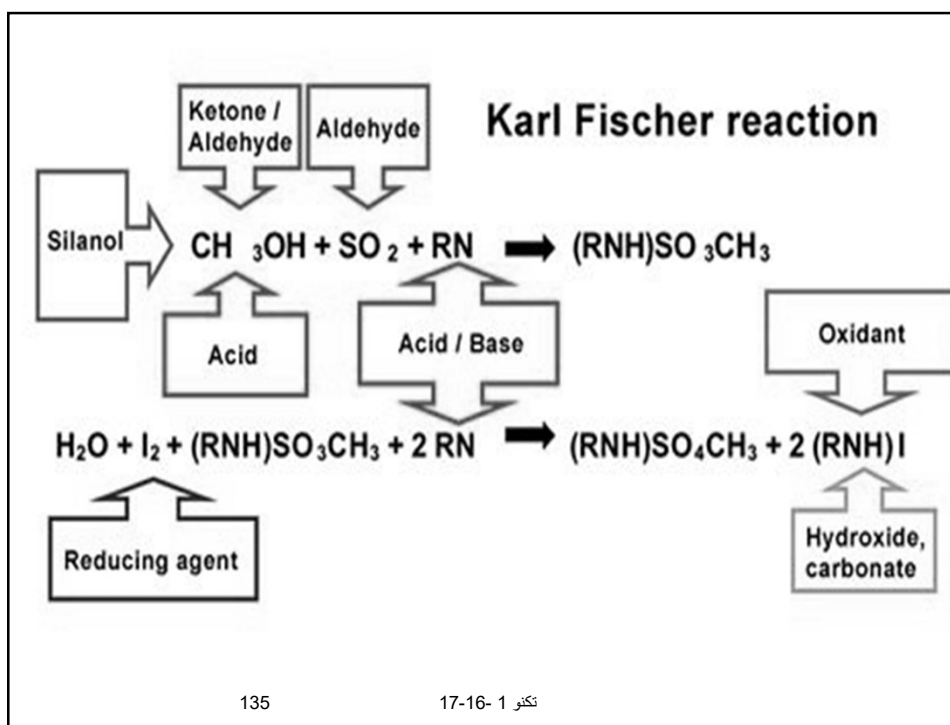


Table 14 Manufacturing and Formulating Tablets—Advantages and Disadvantages

Method	Advantages	Disadvantages
Direct compression	Simple, cheap process. No heat or moisture, so good for unstable compounds. Prime particle dissolution.	Not suitable for all drugs, generally limited to low-dose compounds. Segregation potential. Expensive excipients.
Wet granulation (aqueous)	Robust process suitable for most compounds. Imparts flowability to a formulation. Can reduce elasticity problems. Coating surface with hydrophilic polymer can improve wettability. Binds drug with excipient, thus reducing segregation potential.	Expensive: time- and energy-consuming process. Specialized equipment required. Stability issues for moisture-sensitive and thermolabile drugs with aqueous granulation.
Wet granulation (nonaqueous)	Suitable for moisture-sensitive drugs. Vacuum-drying techniques can remove/reduce need for heat.	Expensive equipment; explosion proof; solvent recovery.
Dry granulation (slugging)	Eliminates exposure to moisture and drying.	Dusty procedure. Not suitable for all compounds. Slow process.
Dry granulation (roller compaction)	Eliminates exposure to moisture and drying.	Slow process.

الطريقة	الإيجابيات	السلبيات
الضغط المباشر	<ol style="list-style-type: none"> 1. بسيط وسريع 2. مراحل قليلة 3. لا يستخدم الرطوبة والحرارة 4. مناسب للمواد الحساسة للرطوبة والحرارة 5. يحصل على سرعة احتلال كبيرة للمواد الفعالة 	<ol style="list-style-type: none"> 1. غير مناسب لجمع المواد 2. غالباً ما تكون محصورة بالمواد ذات الجراث المنخفضة (أقل من 25 مع) 3. الانفصال محتل للمواد الفعالة عن السواغات 4. السواغات غالباً الثمن صعبية تجنيس اللون 5. مكلفة (الوقت والطاقة)
التحثير الرطب (الماني)	<ol style="list-style-type: none"> 1. مناسب لأغلب المواد الفعالة 2. يزيد من خصائص الانسيابية للصيغة 3. يقلل من مشاكل المرورنة للمواد الفعالة 4. استعمال سواغات محبة للماء يزيد القدرة على التبلل 5. الارتباط بين السواغات والمادة الفعالة ينقص احتمال الانفصال 	<ol style="list-style-type: none"> 1. تتطلب معدات خاصة 2. مشاكل الثباتية للمواد الحساسة للرطوبة والحرارة
التحثير الرطب (الاماني)	<ol style="list-style-type: none"> 1. مناسب للمواد الحساسة للرطوبة 2. يمكن استخدام تقنية التخلية لتسرير التفريغ دون استخدام الحرارة وخاصة عند استخدام الكحول 	<ol style="list-style-type: none"> 1. مكلفة 2. احتمال الانفجار 3. استعمال محلات العضوية وخطر التسمم
التحثير الجاف (الضغط المضاعف)	<ol style="list-style-type: none"> 1. يتجنب المادة التعرض للرطوبة أو الحرارة 	<ol style="list-style-type: none"> 1. يولد كمية كبيرة من الغبار 2. غير مناسب لكل المواد 3. عملية بطيئة
التحثير الجاف (التصفيح)	<ol style="list-style-type: none"> 1. يتجنب المادة التعرض للرطوبة أو الحرارة 	<ol style="list-style-type: none"> 1. عملية بطيئة

3-3-1. الصفات المطلوبة من الحثيرات المعدة للضغط:

- A. يجب أن تكون الحثيرات قادرة على أن تخضع إلى ضغوط عالية
- B. يجب أن يتضمن التحثير الجيد توزعاً متجانساً لكل المكونات الموجودة في الصيغة.
- C. يجب أن يكون معدل توزع أبعاد الحثيرات متوزعاً بشكل طبيعي حيث يجب أن يوجد نسبة ضئيلة من كل من الأجزاء الناعمة والخشنة.
- D. يجب أن تكون الحثيرات شبه كروية بقدر الإمكان بشكل كاف.
- E. يجب أن تكون الحثيرات خالية من الغبار
- F. يجب عدم تجفيف الحثيرات بشكل مطلق

139

تكنولوجيا صيدلانية 1

4-1- مجاسة الأبعاد بالنخل الجاف

15-10 % من المساحيق الناعمة؟؟؟؟؟

أبعاد الحثيرات متقاربة 200-500 ميكرون؟؟؟

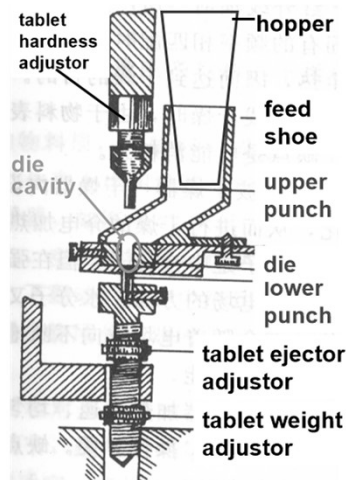
5-1- تعفير الحثيرات

إضافة الطور الخارجي المكون من : المزلقات و القسم المتبقى من المواد المفككة

140

تكنولوجيا صيدلانية 1

2- آلات الضغط المختلفة المستخدمة بتحضير المضغوطات 1-2. آلات وحيدة الحجرة (الضغط المتزايدة) - Alternative



Schematic diagram of the main components of single-punch press
141

مؤلفة من:
1- قمع تغذية
2- مكبس علوي ومكبس سفلي
3- حجرة ضغط

تكنولوجيا صيدلانية 1

آلية العمل:

(a) يقوم قمع التغذية بالتحرك إلى الأمام فوق حجرة الضغط ليملئها

(b) يتراجع قمع التغذية نحو الخلف ويتسوي السطح

(c) ينزل المكبس العلوي بعنف ليضغط الحشيرات

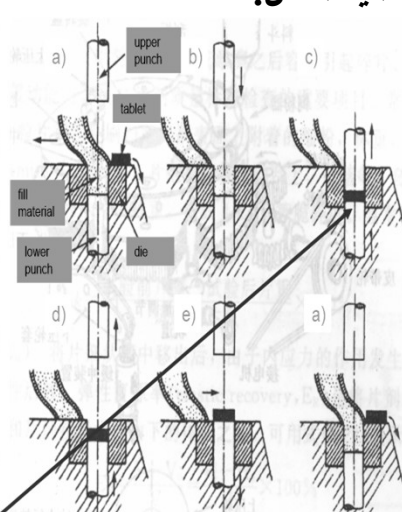
(d) يرتفع المكبس العلوي بعد نهاية الضغط

(e) يرتفع المكبس السفلي للأعلى ويرفع المضغوطة إلى السطح

(a) يتقدم قمع التغذية للأمام ليملى حجرة الضغط ويدفع المضغوطة إلى مجرى التفريغ

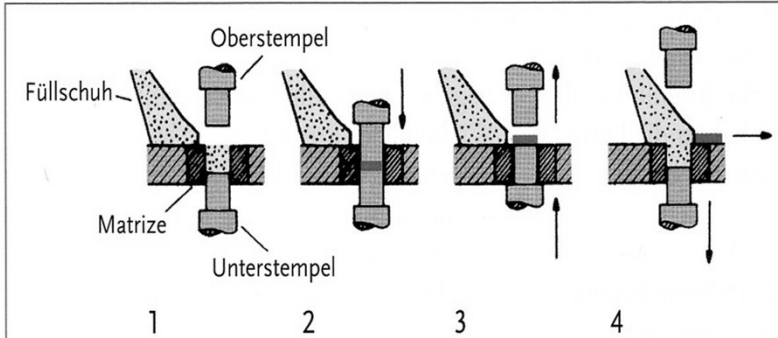
stamping press

142



The compression process on a single punch machine in cross-section

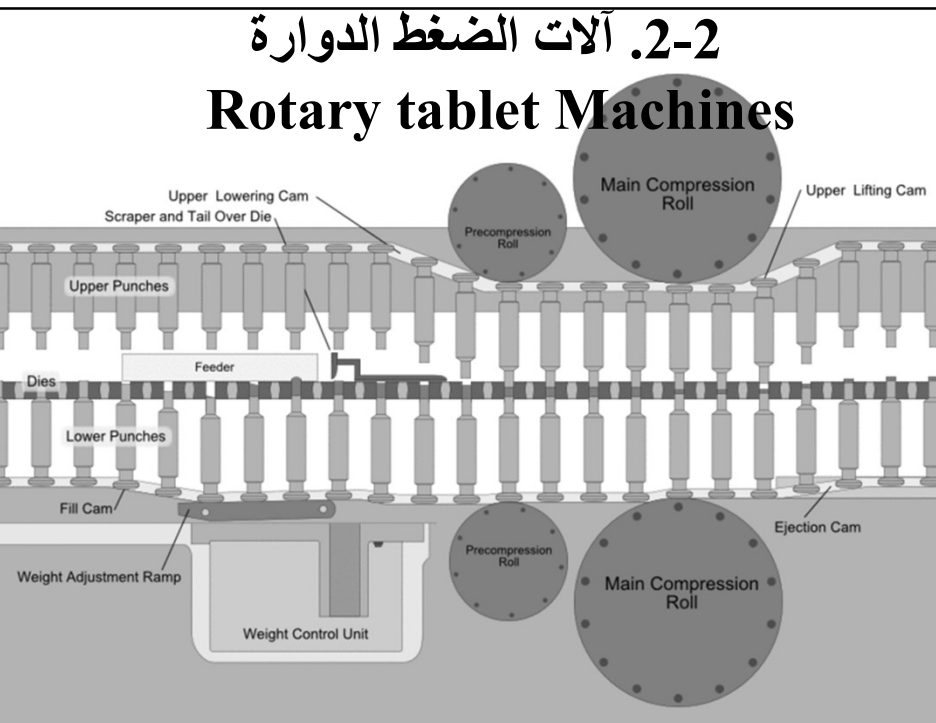
تكنولوجيا صيدلانية 1

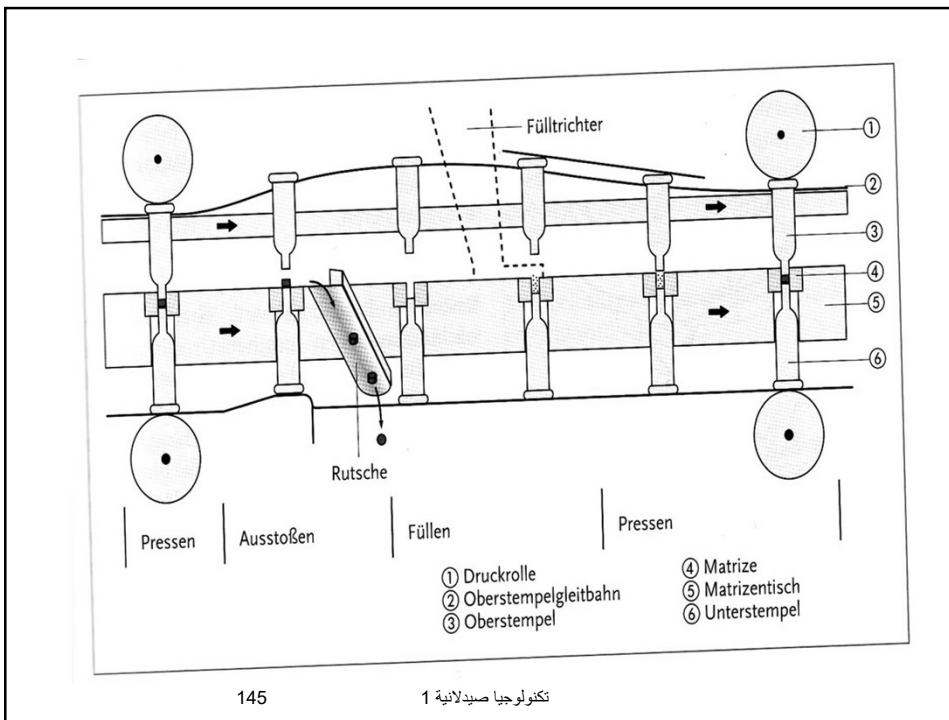


- مردود منخفض 1500-6000 مضغوطة في الساعة لكل حجرة
ضغط
ضجيج وصخب -

143

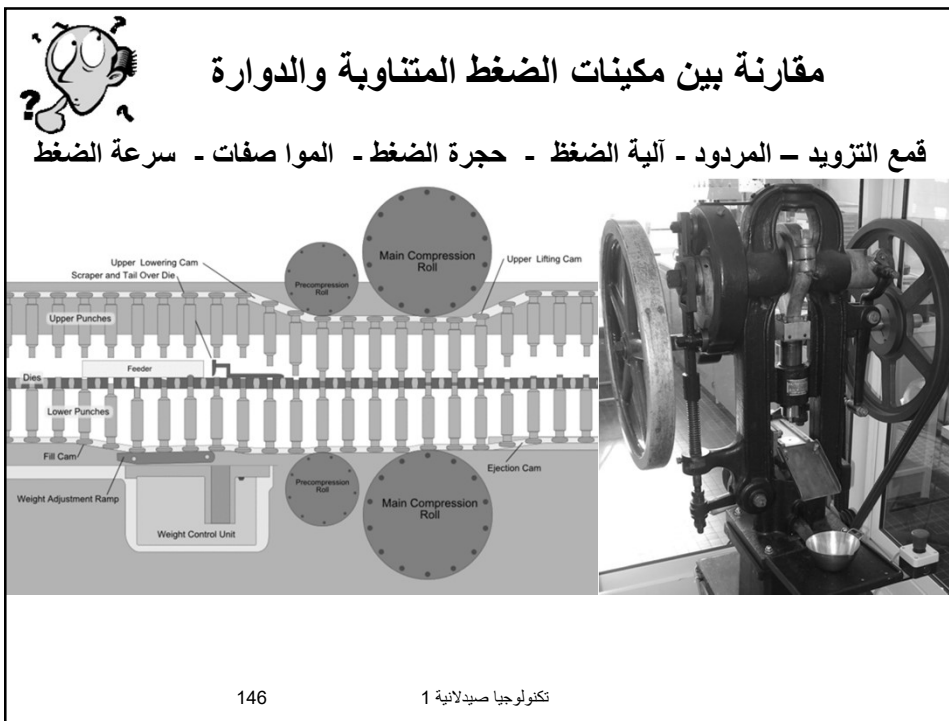
تكنولوجيا صيدلانية 1





145

تكنولوجيا صيدلانية 1



146

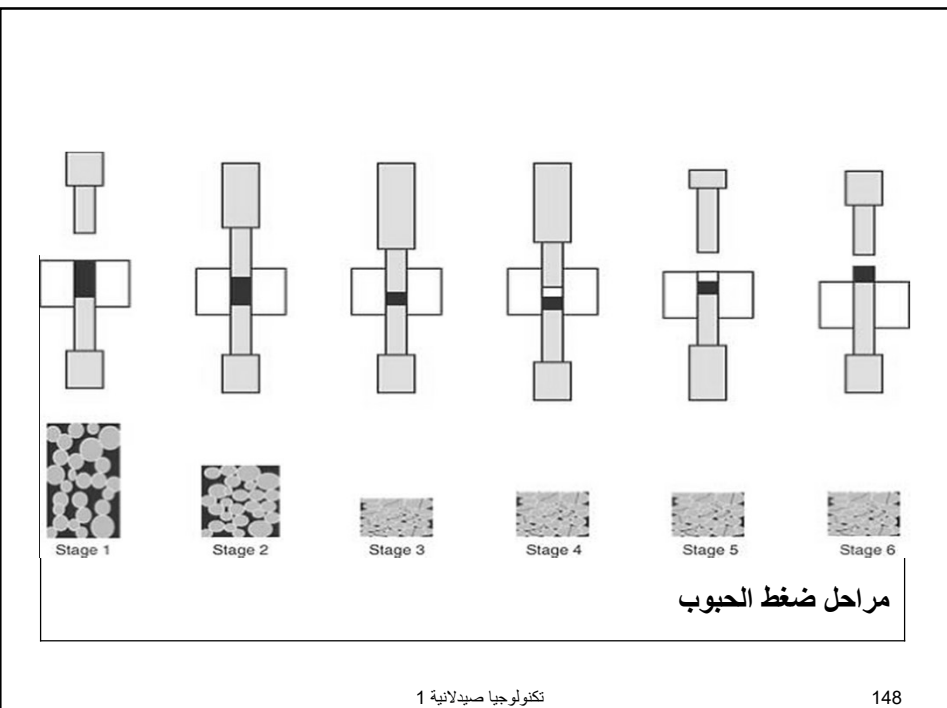
تكنولوجيا صيدلانية 1

مقارنة بين مكينات الضغط المتناوبة والدوارة



ماكينة الضغط الدوارة	ماكينة الضغط المتناوبة	قمع التزويد
ثابت	متحرك	المردود
مرتفع	منخفض	المردود
المكبسان العلوي والسفلي يتحركان معاً للقيام بعملية الضغط	المكبس العلوي يتحرك للأسفل بقوة والمكبس السفلي يكون ثابت	آلية الضغط
متحركة (دوارة)	ثابتة	حجرة الضغط
الضجيج أقل	أصوات عالية وضجيج	المواصفات
متدرجة	كبيرة	سرعة الضغط

١- تكنولوجيا صيدلانية



❖ ماذا يحصل أثناء عملية الضغط:

❖ النظرية الشعرية :

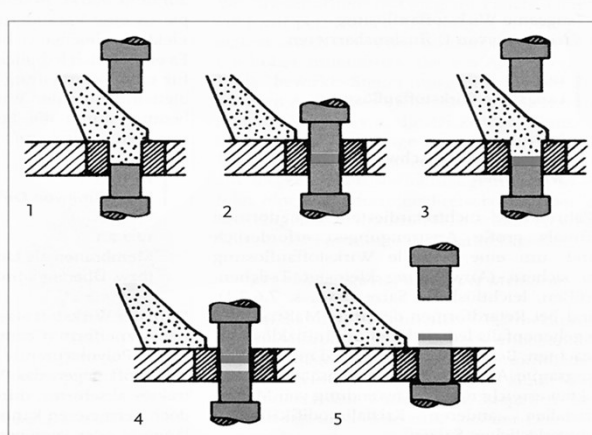
تحوي الحثيرات بعد تجفيفها شعرات ملئنة بالماء أثناء ضغط الكتلة بخرج الماء من هذه الشعرات ويشكل طبقة رقيقة تغطي سطح الحثيرات ، وكلما كانت هذه الطبقة رقيقة كلما كان الارتباط بين الاجزاء وثيقاً.

❖ النظرية الغرويدية :

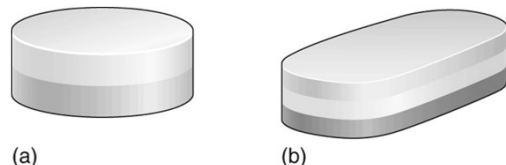
تعتبر أن أجزاء المادة المعدة للضغط هي أجزاء غرويدية موزعة بوسط انتشار سائل أثناء عملية الضغط تتضمن المسافة بين مراكز هذه الأجزاء تظهر بينها قوى ارتباط عالية .

❖ إن النظرية الغرويدية على عكس النظرية الشعرية لا تعطي للطبقة السطحية الرقيقة من الماء أهمية أساسية كاملاً لقوى الارتباط الذرية .

3-آلات الضغط متعددة الطبقات

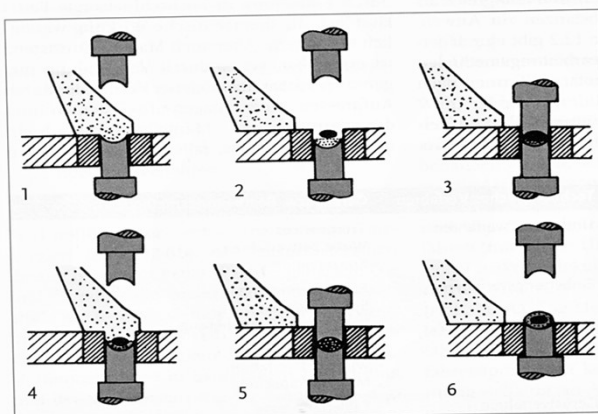


Multi layer compressed tablets



(a) Two layers or compressions
 (b) Three layers or compressions

آلات الضغط للتبيس الجاف



Dry coating machines

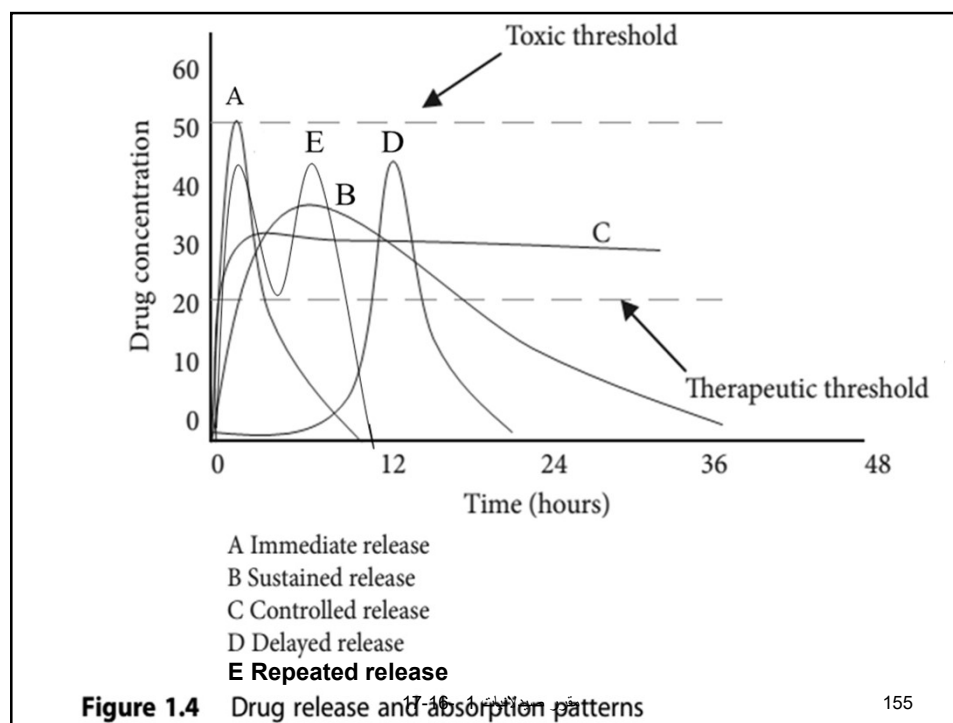
Press coated tablet

من أجل الحصول على تلبيس جيد:

1. يجب أن يكون قطر النواة أقل بـ 3 مم من قطر المضغوطة النهائية.
2. وزن النواة مساوياً وزن الحثيرة وأقل منه.
3. الحثيرات المستعملة بالتلبيس يجب أن تكون أقل رطوبة من حثيرات تحضير المضغوطات العاديّة.
4. قطر هذه الحثيرات لا يجوز أن يصل إلى نصف سماكة التلبيس، وتتمتع بانسيابية جيدة لتسهيل الضغط بالعمل السريع.
5. كما أنها يجب أن تتمتع بقوّة رابطة جيدة تمكّنها من التّماسك مع النواة ناعمة السطح.

In-process Checks

Parameter	Frequency
Wt. of 20 tabs	Every hour by production and every two hours by QC
Hardness, thickness, length, width	Every hour by production, every two hours by QC
Wt. variation	Every half hour by production and every hour by QC
DT Disintegrations time	Every half hour by production, every hour by QC



عند مراقبة وزن المضغوطات أثناء الإنتاج نلاحظ:

1) الوزن الإفرادي للمضغوطات المراقبة تقع ضمن المجال المسموح

2) الوزن الإفرادي للمضغوطات المراقبة تقع ضمن المجال المقبول الأعظمي

3) الوزن الإفرادي للمضغوطات المراقبة تقع خارج المجال المقبول

يتم ايقاف الآلة واستدعاء الفنيين لإعادة الضبط

1- يستعمل الـ PEG كسواغ في المضغوطات كـ:

- A. رابط ومزلاق في الوزن الجزيئي المرتفع
- B. رابط ومزلاق في الوزن الجزيئي المنخفض
- C. رابط في الوزن الجزيئي المنخفض ومزلاق في الوزن الجزيئي المرتفع
- D. رابط في الوزن الجزيئي المرتفع ومزلاق في الوزن الجزيئي المنخفض

157

تكنولوجيا صيدلانية 1

2- المواد الـ **Low Soluble** عندما:

- A. كل 1 مل يحل أكثر من 1000 مكغ
- B. كل 1 مل يحل أقل من 1000 مكغ
- C. كل 1 مل يحل أقل من 100 مكغ
- D. كل 1 مل يحل ما بين 1-34 ملغ

158

تكنولوجيا صيدلانية 1

PHARMACEUTICAL R&D (COSTS and SALES REVENUES)

R&D spends

Company	Total revenues \$ billion	R&D spend \$ billion	Top blockbusters 2004 Sales (\$ billion)	
Pfizer	52	7.6	Lipitor	10
GSK	37	5.2	Seretide/Advair	5.1
Sanofi-Aventis	29	4.9		
Johnson & Johnson	47	5.2	Procrit	3.5
Merck & Co.	22	4.0	Zocor	5.1
AstraZeneca	21	7.6	Nexium	3.8
Novartis	28	4.2		
Bristol-Meyers Squibb	19	2.5	Plavix	3.3
Roche	25	4.1		
Ely Lilly	13	2.6	Zyprexa	4.4

تكنولوجيا صيدلانية 1

159

Questions?



160

solubility is defined as the highest dose strength that is soluble in 250 mL or less of aqueous media across the physiological pH range. Poorly soluble drugs can be defined as those with an aqueous solubility of less than 100 µg/mL. If a drug is poorly soluble, then it will only slowly dissolve, perhaps leading to incomplete absorption (Hörter and Dressman, 1997). For further details, the reader may refer to a study by Stegmann et al. (2007) that discusses the importance of solubility in the drug discovery and development arenas.