

# مطالعه و مشخصه‌یابی برونتنی حلقه ماتریسی درون واژینال سیلیکونی حامل هورمون لوونورژستrel: روشی مناسب هورمون درمانی جایگزین

فاطمه حسین‌زاده<sup>۱</sup>، هادی تابش<sup>\*</sup><sup>۱</sup>، فرح فرزانه<sup>۲</sup>

## مقاله پژوهشی

**مقدمه:** بین ۳۰ تا ۳۰ درصد زنان در سنین باروری دچار خونریزی غیرطبیعی رحمی می‌شوند. حلقه‌های واژینال از جمله سیستم‌های مورد توجه برای رسانش موضعی هورمون‌ها هستند که به دلیل ساختار پلیمری خود امکان رهایش پیوسته و کنترل شده دارو را فراهم می‌کنند. در این مطالعه طراحی و ساخت حلقه واژینال ماتریسی حاوی لوونورژستrel مورد بررسی قرار گرفته است.

**روش بررسی:** در مطالعه تجربی حاضر، ابتدا دو قطعه قالب آلومینیومی طراحی شدند، سپس دو جزء پایه (A) و کراس لینکر پلیمر (B) به همراه لوونورژستrel مخلوط و طی روش قالب‌گیری تزریقی، ۴۸ حلقه پلیمری حاوی لوونورژستrel ساخته شدند. جهت رسیدن به مقادیر رهایش مدنظر در بازه زمانی مشخص، اثر دما، rpm، محیط رهایش، مقادیر بارگذاری اولیه مختلف، درصد کراس لینکر و مدل ریاضی برای پیش‌بینی رهایش و آزمون تورم بررسی شد.

**نتایج:** در نتیجه انجام آزمایشات مشخص شد که با افزایش بارگذاری دارو، میزان رهایش افزایش و با بالا رفتن درصد کراس لینکر، رهایش دارو کاهش می‌یابد. در نهایت حلقه A:B=۱۰۰:۹.۵ با میزان بارگذاری اولیه ۰/۲ درصد لوونورژستrel نسبت به سیلیکون به عنوان حلقة مورد نظر انتخاب شد و آزمایشات رهایش در دمای ۳۷°C، دور شیکر ۸۰ و محیط رهایش حاوی ۱۰ درصد اتانول انجام گرفت. مقادیر رهایش دارو با دستگاه طیف‌سنج نوری اندازه‌گیری و با نرم‌افزار آماری SPSS version 16 تحلیل شدند.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به نتایج می‌توان دریافت حلقه واژینال ماتریسی طراحی شده حاوی لوونورژستrel، سیستم دارورسانی مناسبی برای رهایش پیوسته لوونورژستrel جهت درمان خونریزی غیرطبیعی رحمی محسوب می‌شود که با توجه به میزان بارگذاری اولیه دارو و درصد کراس لینکر به کار رفته می‌توان به ضریب نفوذ و میزان رهایش مدنظر در یک بازه زمانی مشخص دست یافت.

**واژه‌های کلیدی:** حلقه‌های واژینال، سیلیکون، لوونورژستrel، رهایش دارو، خونریزی غیرطبیعی رحمی

**ارجاع:** حسین‌زاده فاطمه، تابش هادی، فرزانه فرح. **مطالعه و مشخصه‌یابی برونتنی حلقه ماتریسی درون واژینال سیلیکونی حامل هورمون لوونورژستrel: روشی مناسب هورمون درمانی جایگزین.** مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۱؛ ۳۰(۱): ۷۴-۴۶۴.

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

۲- مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماریهای زنان، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.

\*نویسنده مسئول؛ تلفن: ۰۰۰-۸۶۰-۹۳۴۱۹۰۲۱؛ پست الکترونیکی: hadi.tabesh@ut.ac.ir؛ صندوق پستی: ۱۳۱۳۱-۷۱۳۱-۹۵۷۱۴۳۹۹۶۰۹۳۴۱۹۰۰۰.

از طریق دستگاه گوارشی و حذف متابولیسم عبور اول کبدی،عروق خونی همگن و متراکم و در نتیجه وجود جریان خونی زیاد و نفوذپذیری مخاطی بالا را شامل می‌شود و بنابراین روت مناسبی برای دارورسانی به حساب می‌آید. دارورسانی واژینال از طریق فرمولاسیون‌های مختلف شامل میکروامولسیون‌ها، فوم‌ها، نیمه جامدات، قرص‌ها و تامپون‌ها انجام می‌شود. علی‌رغم طیف وسیع فرمولاسیون‌های رایج مورد استفاده در کاربردهای واژینال، رسانش مواد مؤثره دارویی از واژن بهدلیل زمان ماندگاری پایین دارو در محیط واژن و عدم تنظیم جذب دارو در طول اپیتلیوم واژن همچنان چالش برانگیز است. حلقه‌های واژینال نوعی سیستم دارورسانی پلیمری هستند که قابلیت رهایش طولانی‌مدت یک یا چندین ماده مؤثره دارویی را در طول هفت‌ها و ماه‌ها ضمن ارائه خواص پایداری بهبود یافته دارو و عدم نشت دارو دارند. تاکنون هفت حلقه واژینال تجاری‌سازی شده‌اند که از این بین دو حلقه Nuvaring® و Estring® از پلیمر اتیلن‌وینیل‌استات و پنج حلقه Annovera® از Progering® Femring® Fertiring® و استومرهای سیلیکون ساخته شده‌اند. حلقه‌های تجاری‌سازی شده نامبرده قابلیت رهایش طولانی‌مدت ترکیبات استروئیدی را جهت کاربردهای هورمون درمانی جایگزین و پیشگیری از بارداری نشان داده‌اند. به علاوه نوعی حلقه واژینال رهایش دهنده داروی ضد ویروسی داپیویرین جهت پیشگیری از ابتلاء به ویروس نقص سیستم ایمنی انسانی (HIV) در حال طی کردن مراحل دریافت تأییدیه از آژانس دارویی اروپا (EMA) است. به طور کلی تاکنون از الاستومرهای سیلیکون، اتیلن‌وینیل‌استات‌ها، پلی‌یورتان‌ها و پلیمرهای دیگری چون آکاسیا گام، هیدروکسی‌اتیل‌متاکریلات (HEMA)، سدیم متاکریلات (SMA) و هیدروژل پلی‌اکریلامید در ساخت حلقه‌های واژینال بهره گرفته شده است (۳،۲). با وجود طراحی‌های مختلف ارائه شده برای حلقه‌های واژینال دو نوع ماتریکسی (Matrix) و مخزنی (Reservoir) رایج‌ترین نوع طراحی بهشمار می‌روند. در حلقه‌های ماتریکسی دارو به‌طور همگن درون ماتریس پلیمر پراکنده یا حل می‌شود و نفوذ دارو از حلقه کنترل‌کننده رهایش دارو است. نرخ رهایش دارو به چندین فاکتور شامل انحلال پذیری و ضریب نفوذ دارو در پلیمر، میزان بارگذاری دارو و مساحت سطح حلقه بستگی دارد. تماس حلقه با سیال واژن ابتدا منجر به رهایش داروی نزدیک به سطح حلقه

## مقدمه

خونریزی غیر طبیعی رحمی (AUB) در قالب مجموعه‌ای از عوامل شامل خونریزی شدید قاعدگی (Heavy menstrual bleeding (HMB))، خونریزی بین قاعدگی (Intermenstrual bleeding) و ترکیبی از خونریزی غیرطبیعی شدید و طولانی‌مدت توصیف می‌شود. بیماری خونریزی غیرطبیعی رحمی تحت شرایطی که با سرnam PALM-COEIN شناخته می‌شود، تشخیص داده می‌شود. PALM شامل پلیپ (Polyp)، آدنومیوزیز (Adenomyosis)، لیومیوم (Leiomyoma) و بدخیمی (Malignancy)، COEIN شامل اختلال انعقاد خون (Coagulopathy)، مشکلات تخدمانی (Ovulatory disorders)، مشکلات یاتروژنیک (Endometrial)، مشکلات آنتی‌فیبرینولیتیک‌ها (Iatrogenic) و مشکلات دسته‌بندی نشده (Not classified) است. با توجه به شدت علائم بیماری روش درمان دارویی یا جراحی در نظر گرفته می‌شود. درمان‌های دارویی در دو دسته داروهای هورمونی و غیر هورمونی دسته‌بندی می‌شوند. درمان‌های غیر هورمونی شامل آنتی‌فیبرینولیتیک‌ها و داروهای ضدالتهاب غیراستروئیدی (NSAIDs) هستند که حجم خونریزی را تا ۵۰ درصد کاهش می‌دهند که البته در حضور پاتولوژی مشخصی مثل فیبروئیدهای رحمی اثربخشی پایینی دارند. درمان‌های هورمونی شامل قرص‌های کانتراسپتیو خوراکی ترکیبی (COCP) و پروژسترون‌ها بسیار مورد استفاده هستند که عوارض جانبی مربوط به قرص‌های خوراکی مصرف طولانی‌مدت آن‌ها را محدود می‌کند. سیستم‌های درون رحمی شامل لونوژسترول (LNG-IUS) نیز از جمله سیستم‌های اثربخش محسوب می‌شوند. اگرچه جای‌گذاری IUS درون رحم به خصوص در مواردی که جراحات ناشی از فیبروئیدهای زیر مخاطی وجود دارد و یا فیبروئیدها ساختار حفره رحمی را تغییر داده‌اند مشکل است. آگونیست‌های هورمون آزادکننده گنادوتropین (GnRHa) در بیش از ۹۰ درصد زنان منجر به آمنوره می‌شود. در موارد وجود فیبروئید، این درمان به‌طور مؤثری سایز فیبروئیدها را کاهش می‌دهد. البته عوارض جانبی همچون حالت هیپواستروژنیک متوجه افراد تحت درمان هست و نباید طول دوره مصرف طولانی شود (۱). دارورسانی از طریق روت واژینال مزایای مختلفی چون مساحت سطح بالا، راحتی استعمال، عدم جذب

پروسه ساخت حلقه به آن اضافه می‌شود. در این مطالعه مشخصه‌یابی برونتی ۴۸ عدد حلقه سیلیکونی حاوی لوونورژسترل در محیط رهایش مناسب بررسی شده و نمونه بهینه مشخص شده است.

## روش بررسی

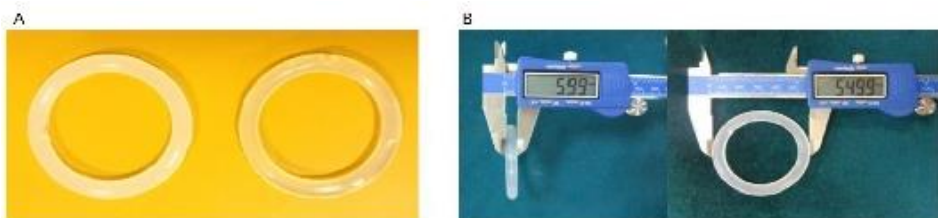
### طراحی و ساخت قالب

در مطالعه تجربی حاضر، برای ساخت حلقه واژینال از قالب دو قطعه‌ای آلومینیومی استفاده شده است که برای طراحی قالب، نرم افزار SolidWorks2014 به کار رفته است. بعد از اینکه طراحی قالب انجام شد، روی شمش آلومینیومی توسط دستگاه CNC حکاکی می‌شود و بهمنظور صیقلی شدن، سطح داخلی آن کاملاً پرداخت می‌شود. پرداخت قسمت‌های داخلی قالب از این جهت بسیار حائز اهمیت است که سیلیکون به سطح قالب نچسبد و از طرفی سطح حلقه کاملاً صاف باشد. چرا که ممکن است شیارهایی در اثر برش‌کاری قالب روی سطح حلقه ایجاد شود و روی ضخامت حلقه اثر بگذارد. برای ساخت حلقه ماتریسی حاوی لوونورژسترل از سیلیکون مایع دو جزئی XTX45 ساخت شرکت Zhermack ایتالیا استفاده شده است. جزء A آن، بخش پایه پلیمر و جزء B، بخش سفت کننده یا کراس لینک کننده پلیمر است که به پایه پلیمر اضافه می‌شود و با ایجاد پیوند بین زنجیره‌های پلیمری باعث سفت شدن پلیمر می‌شود. نسبت‌های مختلف دو جزء سیلیکون با هم ترکیب می‌شوند تا سیلیکون جامد با درجه نرمی مختلف ایجاد شود. پس از اینکه این دو بخش باهم مخلوط شدند، در دمای محیط حدود ۱/۵ ساعت برای انجام مراحل بعدی روی پلیمر قبل از قالب‌گیری زمان وجود دارد. در دمای محیط حدود ۱۵ ساعت زمان برای سفت شدن پلیمر لازم است. دما روی سفت شدن پلیمر اثر مستقیم دارد. اگر درجه حرارت محیطی که در آن با این پلیمر کار می‌شود به ۴۰ درجه سانتی‌گراد افزایش یابد، زمان‌های مذکور تقریباً نصف می‌شوند. بنابراین باید دمای محیط را به نحوی تنظیم کرد که با مشکلاتی همچون سفت شدن و غیرقابل استفاده شدن پلیمر برای قالب‌گیری مواجه نشود. برای ساخت حلقه ماتریسی حاوی داروی لوونورژسترل از

می‌شود و سپس ناحیه تخلیه‌ای (depletion zone) ایجاد می‌شود که به سمت داخل حلقه حرکت می‌کند و در نتیجه نرخ رهایش دارو با گذشت زمان کاهش می‌یابد. در حلقه‌های ماتریسی رهایش دارو مناسب با مجدور زمان است. سیستم‌های مخزنی در قالب یک هسته حاوی دارو و غشایی پوشانده که دارو درون هسته حلقه به حدی است که باعث حفظ محلول اشباع دارو در یک بازه زمانی مشخص می‌شود (۴). در مطالعه‌ای که توسط لوکسلی و همکارانش در سال ۲۰۱۱ در کشور آمریکا انجام گرفته است، داروی ضدویروس UC781 و هورمون LNG به ترتیب بهمنظور پیشگیری از ابتلا به ویروس HIV و بارداری ناخواسته درون حلقه‌های واژینال ساخته شده از اتیلن‌وینیل استات بارگذاری شدند. طی نتیجه‌گیری انجام شده نرخ رهایش هر دارو با میزان بارگذاری دارو مناسب بوده و مستقل از داروی دیگر رهایش نشان داده است. هم چنین به مدت سه ماه در دمای ۴۰ درجه سانتی‌گراد و میزان رطوبت ۷۵ درصد پایدار بوده است (۵). در مطالعه‌ای از بوبید و همکارانش که در سال ۲۰۱۶ انجام گرفته است نیز هورمون LNG و داروی ضدویروس داپیویرین به‌طور همزمان بهمنظور پیشگیری از بارگذاری شدند و در طول دو بازه زمانی ۶۰ روزه برای حلقه ماتریسی و ابلا به HIV درون حلقه مخزنی رهایش پیوسته‌ای از خود نشان دادند (۶). پدرو و همکارانش در سال ۲۰۱۲ در کشور آمریکا حلقه واژینال لود شده با داروی تنوفوویر دیزوفپروکسیل فومارات جهت پیشگیری از ابتلا به HIV و ویروس هرپس سیمپلکس (HSV) استفاده کردند و حلقه‌های طراحی شده بیش از یک میلی‌گرم در روز داروی مورد نظر را به مدت ۳۰ روز رهایش دادند (۷). در مطالعه دیگری که توسط مالکوم انجام شده است داروی nonoxynol-9 به منظور پیش‌گیری از HIV درون حلقه‌های واژینال ماتریکسی سیلیکونی لود شده است که با رهایش روزانه ۲ میلی‌گرم در بازه زمانی ۸ روزه، روش مؤثری معرفی شده است (۸).

راهکار پیشنهادی ما در این پژوهه برای درمان بیماری خونریزی غیرطبیعی رحمی، به کارگیری روش هورمون درمانی جایگزین است که به این منظور نوعی حلقه واژینال ماتریسی سیلیکونی (MatrixDispersion (MD)) طراحی شده و توسط قالب مناسب ساخته می‌شود. هورمون لوونورژسترل در

محیط رهایش روی میزان رهایش دارو، در هریک از آزمایش‌ها دو سری حلقه مشابه با ۸ درصد کراس لینکر و بارگذاری لوونورژسترن به میزان ۰/۲ درصد وزنی نسبت به سیلیکون درنظر گرفته شدند و رهایش دارو از آن‌ها به مدت ۸ روز مورد بررسی قرار گرفت. برای بررسی اثر دما روی میزان رهایش، هر سری از حلقه‌ها در دو انکوباتور یکی با دمای ۲۵ و دیگری ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. جهت بررسی rpm، هر سری از حلقه‌ها در دو انکوباتور یکی با rpm=۸۰ و دیگری rpm=۱۸۰ قرار گرفتند و برای بررسی pH=۴/۵ mM با ۲۵ استات اثر محیط رهایش، بافر سدیم اسیات ۰/۲ درصد اتانول آمده سازی گردید یکی حاوی ۱۰ و دیگری ۲۵ درصد اتانول آمده سازی گردید و نمونه‌ها در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه و rpm=۸۰ قرار داده شده و رهایش دارو از آن‌ها ارزیابی شد. جذب نوری از نمونه‌ها توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۲۴۷ نانومتر بررسی می‌شود. غلظت داروی آزاد شده در محیط رهایش را می‌توان به کمک جذب نوری بدست آمده و نمودار استاندارد رهایش به دست آورد.



شکل ۱: نمونه‌ای از حلقه‌های MD ساخته شده به روش قالب‌گیری تزریقی (A) و ابعاد حلقه پس از مرحله پخت (B)

بررسی اثر دما، rpm و محیط رهایش روی میزان رهایش لوونورژسترن

گذاشته می‌شود. نمونه‌گیری به صورت روزانه و به مدت ۲۰ روز انجام می‌گیرد. محیط رهایش به صورت روزانه تعویض می‌شود. بررسی اثر کراس لینکر روی میزان رهایش لوونورژسترن از حلقه‌های MD

برای بررسی اثر کراس لینکر، حلقه‌های با درصدهای مختلف عامل کراس لینکر با مشخصات ۰/۵:۱۰۰، ۰/۷:۱۰۰، A:B=۱۰۰:۹، A:B=۱۰۰:۹/۵، A:B=۱۰۰:۸ و A:B=۱۰۰:۱۰ ساخته شدند و تست رهایش روی آن‌ها انجام گرفت.

روش قالب‌گیری تزریقی استفاده می‌شود. برای این کار ابتدا ۱۰ گرم از جزء A پلیمر را در ظرفی ریخته و با توجه به میزان سفتی مدنظر، جزء B به آن اضافه می‌شود. حال به میزان درصد مشخصی از وزن نهایی ترکیب (۰/۱، ۰/۲، ۰/۴ یا ۰/۰ درصد)، به آن لوونورژسترن اضافه می‌گردد. ترکیب حاصل توسط همزن مکانیکی کاملاً ترکیب می‌شود تا یکنواخت شود. به دلیل ویسکوزیته بالای این ترکیب، هنگام همزن حباب‌های زیادی در آن ایجاد می‌شود که این حباب‌ها در بارگذاری و رهایش در اثرگذار است و باعث ایجاد تغییرات اساسی در خواص مکانیکی حلقه می‌شود، بنابراین باید این ترکیب قبل از تزریق حباب‌زدایی شود که به این منظور از آون خلاً استفاده گردید. پس از حباب‌زدایی، ترکیب پلیمر و دارو به قالب تزریق می‌شود. پلیمر باید به مدت ۲۴ ساعت در دمای محیط قرار گیرد تا کاملاً سفت و از قالب جدا شود. در شکل (۱) قسمت (A) دو نمونه از حلقه‌های MD ساخته شده به روش قالب‌گیری تزریقی و در قسمت (B) ابعاد حلقه پس از مرحله پخت نشان داده شده است. برای بررسی میزان اثرگذاری دما، rpm و

### بررسی سه بارگذاری اولیه مختلف روی میزان رهایش لوونورژسترن

برای انتخاب میزان بارگذاری اولیه بهینه جهت رسیدن به میزان رهایش در محدوده مورد نظر درمانی، سه سری حلقه حاوی ۸ درصد کراس لینکر با بارگذاری‌های ۰/۱، ۰/۲ و ۰/۴ درصد وزنی لوونورژسترن نسبت به سیلیکون ۰/۵ (wLNG/wSilicone) در ۱۰۰ میلی‌لیتر بافر سدیم اسیات ۰/۲ در میلی مولار با pH=۴/۵ و ۱۰ درصد اتانول قرار می‌گیرد و سپس در شیکر انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۸۰rpm

لوونورژسترل به سیلیکون حاوی ۸ درصد کراس لینکر نشان داده شده است. به طور کلی جهت اعتبارپذیری نمونه‌ها از هر پروتوتاپ سه نمونه ساخته شده و سه بار آزمایش انجام گرفته است و نتیجه به عنوان میانگین این سه آزمایش گزارش شده است. همان‌طور که در شکل (۲) مشهود است، دما اثر زیادی روی رهایش لوونورژسترل از حلقه‌های MD ندارد. با توجه به اینکه دمای محیط واژینال همواره در حال تغییر است و تحت تأثیر عوامل مختلفی چون شرایط قاعده‌گی و تخمک‌گذاری تغییر می‌کند، این نتیجه نشان می‌دهد که پروفایل رهایش در اثر این تغییرات دمایی، تغییر شدیدی نخواهد داشت. هم‌چنین با توجه به شکل (۳) و نتایج حاصل از آزمایشات می‌توان rpm را یک فاکتور مؤثر در رهایش لوونورژسترل درنظر گرفت، به این صورت که با افزایش rpm زهایش لوونورژسترل افزایش می‌یابد. بنابراین فاکتور rpm بایستی در بهینه سازی میزان رهایش دارو مورد توجه قرار گیرد. در این پژوهش علی‌رغم بالاتر بودن میزان رهایش در حالت دور شیکر ۱۸۰ از دور ۸۰ استفاده می‌کنیم چراکه در این حالت شرایط به محیط واژینال نزدیک‌تر بوده و نتایج منطقی تری حاصل می‌شود. برای بهینه‌سازی رهایش دارو باید به اثر محیط رهایش نیز توجه کرد. یکی از شرایطی که باعث افزایش رهایش دارو در محیط برون تنی می‌شود، افزایش حلالیت دارو در محیط رهایش است. سیلیکون پلیمری بسیار آبگیریز است و از طرفی محیط رهایش مورد استفاده (باfer سدیم استات) یک محیط آبی است. به همین دلیل نفوذ این محیط به داخل پلیمر برای اینکه دارو را در خود حل و از پلیمر خارج کند، خیلی پایین است. با توجه به اینکه محیط واژینال یک محیط لیپوفیل است، برای شبیه‌تر شدن شرایط برون تنی به شرایط واقعی و افزایش رهایش دارو لازم است که حلال دارو به محیط رهایش اضافه شود. همان‌طور که در نتایج حاصل از شکل (۴) نیز مشخص است، افزایش اتانول به عنوان حلال لوونورژسترل موجب افزایش رهایش لوونورژسترل از حلقه MD می‌شود. اما به کارگیری در صدهای پایین‌تر اتانول محیط بافری را به سیال شبیه ساز واژن نزدیک‌تر نگه می‌دارد و از این‌رو ۱۰ درصد اتانول به عنوان درصد

## مدل ریاضی برای پیش‌بینی رهایش لوونورژسترل از حلقه‌های MD

برای پیش‌بینی رهایش یک داروی جامد که به صورت همگن در یک حلقه پلیمری ماتریسی حل شده است از معادله هیگوچی استفاده می‌شود (۹، ۱۰، ۱۱) و طبق رابطه  $Q = [2(A - C_p)C_p D_p t]^{0.5}$  که در آن  $Q$  مقدار رهایش تجمعی دارو از واحد سطح حلقه ( $\text{mg/cm}^2$ ),  $A$  میزان بارگذاری اولیه دارو در واحد حجم حلقه ( $\text{mg/cm}^3$ ),  $C_p$  میزان حللالیت دارو در الاستومر سیلیکون ( $\text{mg/cm}^3$ ) و  $D_p$  ضریب نفوذ دارو در الاستومر سیلیکون ( $\text{cm}^2/\text{s}$ ) است، نمودار رهایش تجمعی لوونورژسترل بر حسب محدود زمان رسم شده و مقادیر ضریب نفوذ دارو محاسبه می‌شود.

## آزمون تورم حلقه‌های MD

برای انجام تست تورم ابتدا وزن خشک ( $W_d$ ) حلقه‌ها اندازه‌گیری می‌شود سپس حلقه‌ها در محیط رهایش باfer سدیم استات ۲۵ میلی مولار با  $\text{pH}=4/5$  در شیکر انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۸۰rpm قرار می‌گیرند. روزانه به مدت یک هفته، حلقه‌ها از محیط رهایش خارج و خشک می‌شوند و توزین می‌شوند ( $W_f$ ). میزان تورم حلقه‌ها طبق رابطه زیر محاسبه می‌شود:

$$\frac{(W_f - W_d)}{W_f} * 100 = \text{درصد تورم} \quad (1)$$

## تجزیه و تحلیل آماری

بررسی آماری این مطالعه با آزمون همبستگی اسپیرمن (spearman correlation) انجام گرفته است. آنالیزها با نرم‌افزار SPSS version 16 انجام شده و مقادیر P کمتر از ۰/۰۱ ( $P < 0/01$ ) به عنوان سطح معناداری در نظر گرفته شده است.

## ملاحظات اخلاقی

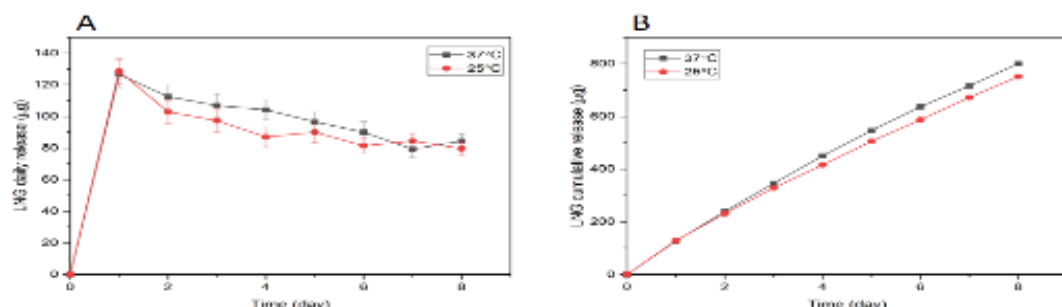
پرپوپزال این تحقیق توسط دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تایید شده است (کد اخلاق SBMU.RETECH.REC.1395.21).

## نتایج

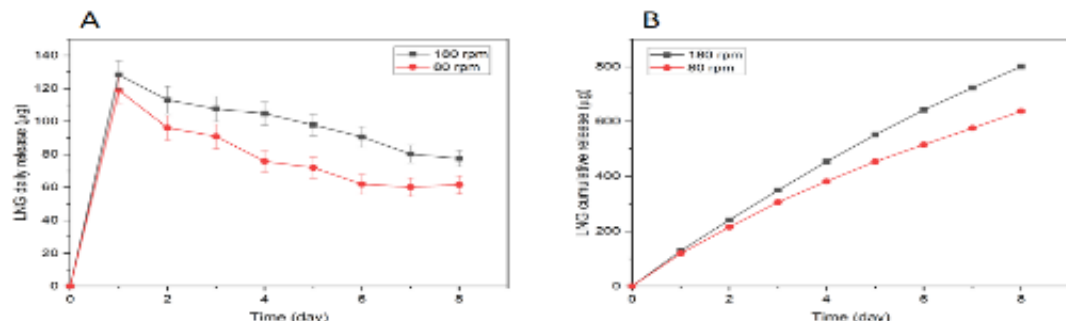
شکل‌های (۲)، (۳) و (۴) به ترتیب اثر دما، rpm و محیط رهایش روی رهایش لوونورژسترل از نمونه‌های ۰/۲ درصد وزنی

گرادیان غلظت مناسبی ایجاد شود، انتخاب بارگذاری اولیه از جمله مسائل حائز اهمیت است. بنابراین ابتدا میزان رهایش سه بارگذاری  $0/1$ ،  $0/2$  و  $0/4$  درصد وزنی لوونورژسترن نسبت به سیلیکون را در شرایط دمای  $37$  درجه سانتی‌گراد، دور شیکر  $80$  و محیط رهایش حاوی  $10$  درصد اتانول بررسی می‌کنیم که در شکل (۵) نتایج مربوط به آن آمده است.

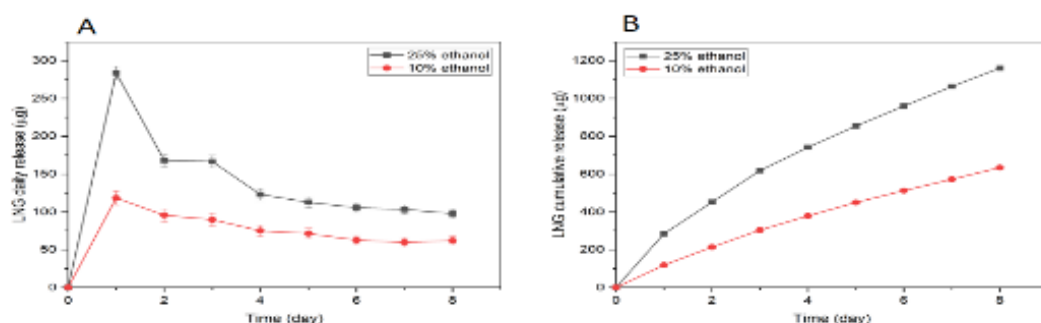
مورد نظر انتخاب می‌شود. رابطه معنی‌دار بین میزان رهایش با rpm و نوع محیط رهایش با آزمون همبستگی اسپیرمن به اثبات رسیده است ( $P < 0.01$ ). با توجه به نتایج حاصله دمای  $37$  درجه سانتی‌گراد، دور شیکر  $80$  و محیط رهایش حاوی  $10$  درصد اتانول به عنوان شرایط بهینه رهایش دارو درنظر گرفته شدند. از آنجاییکه برای رسیدن به رهایش بهینه می‌بایست



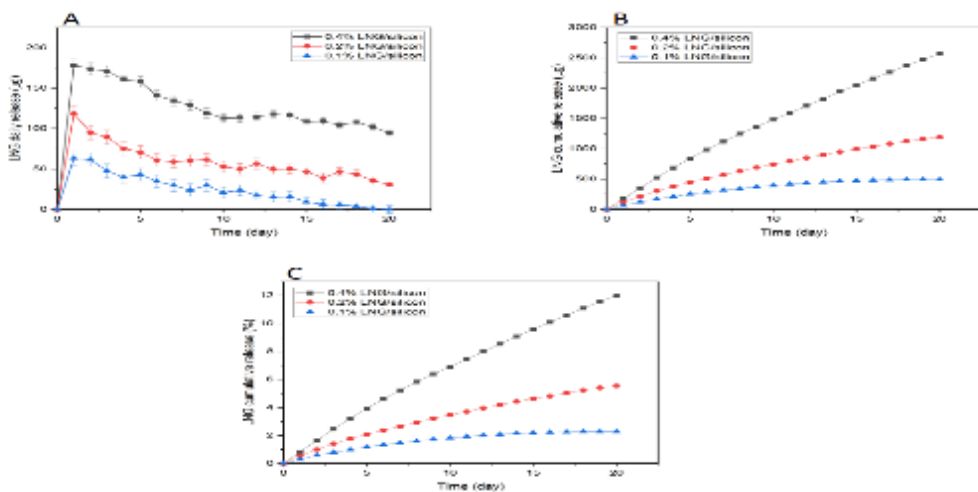
شکل ۲: اثر دما روی رهایش روزانه و تجمعی لوونورژسترن از حلقه‌های MD



شکل ۳: اثر rpm روی رهایش روزانه و تجمعی لوونورژسترن از حلقه‌های MD



شکل ۴: اثر محیط رهایش روی رهایش روزانه و تجمعی لوونورژسترن از حلقه‌های MD



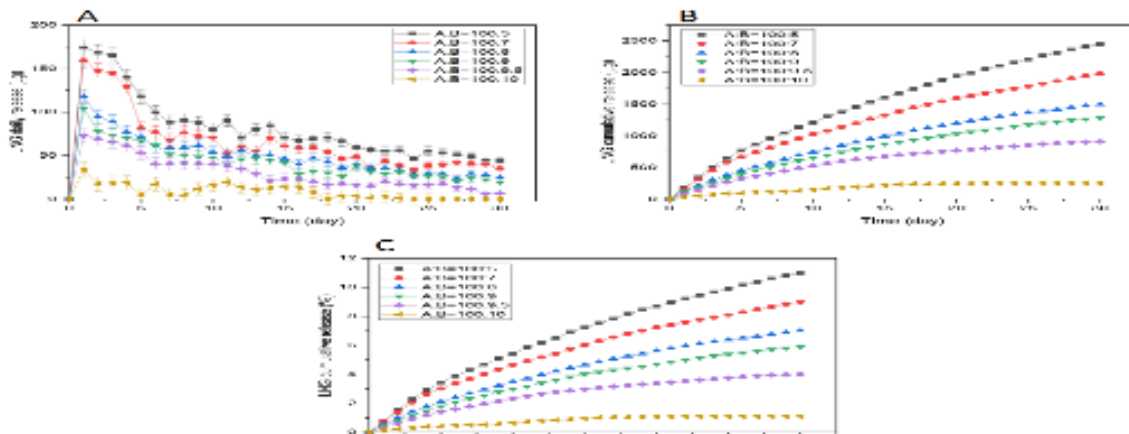
شکل ۵: اثر بارگذاری اولیه روی رهایش روزانه (A)، تجمعی (B) و درصد رهایش (C) لونورژسترل از حلقه‌های MD با ۸ درصد کراس لینکر

قابل قبولی به حساب نمی‌آید و نمونه ۰/۲ درصد وزنی لونورژسترل به سیلیکون انتخاب مناسبتری به نظر می‌رسد. ابتدا در سه غلظت مختلف ۰/۱، ۰/۲ و ۰/۴ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون میزان رهایش را بررسی کردیم که نمودارهای مربوطه نیز ارائه شد و درنتیجه آن نمونه ۰/۲ درصد به عنوان درصد بارگذاری بهینه انتخاب شد. حال بارگذاری ۰/۲ درصد وزنی لونورژسترل را روی ۵ نسبت مختلف A:B بررسی می‌کنیم تا به درصد کراس لینکر مناسب بررسیم. نتایج آزمون بررسی اثر کراس لینکر روی رهایش از حلقه‌های MD در شرایط مشخص دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد، دور شیکر ۸۰ و محیط رهایش حاوی ۱۰ درصد اتانول در شکل (۶) نمایش داده شده است. همه نمونه‌های مورد بررسی در روز اول یک رهایش انفجاری از خود نشان داده‌اند. این نتیجه نمایانگر این است که رهایش لونورژسترل از سطح حلقة آغاز شده است و مقدار آن با درصد کراس لینکر رابطه معکوس دارد. معادله هیگوچی، رهایش دارو از یک ماتریس پلیمری زیست تحریب‌ناپذیر حاوی ذرات دارو را به صورت دیفیوژن توصیف می‌کند (۱۲، ۱۳). براساس این معادله ابتدا داروهایی که در سطح پلیمر قرار دارند در محیط رهایش حل شده و آزاد می‌شوند که در این گام هیچ نفوذی صورت نگرفته است. در مرحله بعدی ذرات داروی پخش شده در سامانه پلیمری، می‌باشد ساختار شبکه کریستالی خود را ترک کرده و در

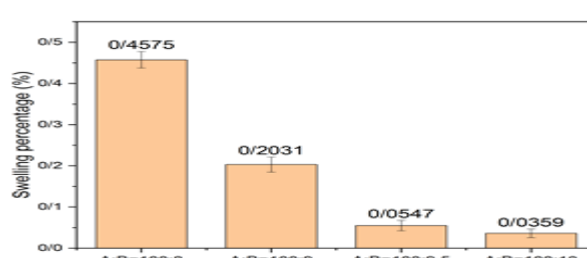
میانگین رهایش روزانه برای نمونه‌های ۰/۴، ۰/۲ و ۰/۱ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون و حاوی ۸ درصد کراس لینکر به ترتیب برابر ۱۲۲/۱۸، ۵۶/۶۹ و ۲۳/۴۳ است. در بارگذاری ۰/۱ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون مشخص است که از روز دوازدهم میزان داروی آزاد شده به کمتر از ۲۰ میکروگرم در روز می‌رسد و در روز بیستم صفر می‌شود. از طرفی در بارگذاری ۰/۴ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون رهایش تا روز بیست همچنان در حدود ۱۰۰ میکروگرم است که به مقدار زیادی از میزان مورد نظر بیشتر است. بنابراین همان‌طورکه مشاهده می‌شود، بارگذاری اولیه روی درصد لونورژسترل آزاد شده تأثیرگذار است، بهنحوی که در نمونه‌های با بارگذاری ۰/۴ و ۰/۲ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون پس از ۲۰ روز به ترتیب ۱۲ و ۵/۵۴ درصد از لونورژسترل، اما در نمونه با بارگذاری ۰/۱ درصد وزنی لونورژسترل نسبت به سیلیکون تنها ۲/۲۷ درصد از دارو آزاد شده است و رهایش روزانه نیز به صفر رسیده است و با توجه به آزمون همبستگی اسپیرمن، بین میزان بارگذاری اولیه دارو و رهایش آن همبستگی معنی‌داری ( $P < 0.01$ ) وجود دارد و با افزایش بارگذاری دارو رهایش نیز افزایش یافته است. میانگین رهایش روزانه نمونه ۰/۱ درصد وزنی لونورژسترل به سیلیکون به مقدار مورد نظر ۲۰ میکروگرم در روز نزدیک‌تر است اما از آنجاییکه از روز دوازدهم میزان رهایش به صفر می‌رسد نمونه

است که نتایج آن در شکل (۷) نشان داده شده است. همان‌طورکه از نتایج این تست مشخص است، میزان تورم و جذب آب به طور مستقیم به درصد کراس لینکر وابسته است. هرچه میزان کراس لینکر بیشتر باشد، سیلیکون سخت‌تر است و نفوذ محیط رهایش (محیط آبی) به آن کمتر است و در نتیجه طبق آزمون همبستگی اسپیرمن، همبستگی مشاهده شده در سطح معنی‌داری کمتر از  $0.01$  معنی‌دار است ( $P<0.01$ ) و با افزایش میزان کراس لینکر پس از ۷ روز  $4575/0$  می‌یابد. نمونه با ۸ درصد کراس لینکر درصد تورم کاهش A:B=۱۰۰:۹ دارد. نمونه با ۹ درصد کراس لینکر در حدود  $359/0$  درصد متورم شده در حالیکه میزان تورم در نمونه با ۱۰ درصد کراس لینکر  $100/0$  درصد است. جذب عمدۀ آب در روز اول رخ می‌دهد، سپس مقدار جذب آب تا روز سوم کاهش می‌یابد و تقریباً از روز چهارم به بعد صفر می‌شود و درواقع نوعی حالت تعادل بین حلقه و محیط رهایش ایجاد می‌گردد. درصد تورم در نمونه‌های A:B=۱۰۰:۸، A:B=۱۰۰:۹.۵ و A:B=۱۰۰:۹ کمتر است و از این‌رو نمونه مطلوب‌تری است.

ماتریس پلیمری حل شود (ناحیه انتشار)، سپس از طریق نفوذ از ناحیه انتشار عبور کرده و وارد محیط رهایش شود. اگر فرآیند رهایش همچنان ادامه پیدا کند، ناحیه انتشار نیز گسترش پیدا می‌کند و ضخامت این لایه افزایش می‌یابد و متقابلاً گرادیان غلظت کاهش می‌یابد. از آنجاییکه مقدار داروی بارگذاری شده بسیار بیشتر از مقدار اشباع لوونورژسترل در پلیمر و در محیط رهایش است، گرادیان غلظت نسبتاً ثابتی ایجاد می‌کند و در نتیجه نرخ رهایش همه حلقه‌های مورد بررسی تقریباً مشابه است (۱۰). در شکل (۶) قسمت‌های A، B و C به ترتیب رهایش روزانه، تجمعی و درصد رهایش تجمعی لوونورژسترل از حلقه‌های با مقادیر مختلف کراس لینکر آورده شده است. همان‌طورکه از این نتایج مشخص است هرچه میزان کراس لینکر بیشتر باشد، رهایش لوونورژسترل کاهش می‌یابد. در ادامه درصد تورم در چهار حلقه MD با درصد‌های مختلف کراس لینکر با مشخصات A:B=۱۰۰:۸، A:B=۱۰۰:۹، A:B=۱۰۰:۹.۵ و A:B=۱۰۰:۱۰ طبق معادله (۱) بررسی شده



شکل ۶: اثر درصد کراس لینکر روی میزان رهایش روزانه (A)، تجمعی (B) و درصد رهایش (C) لوونورژسترل

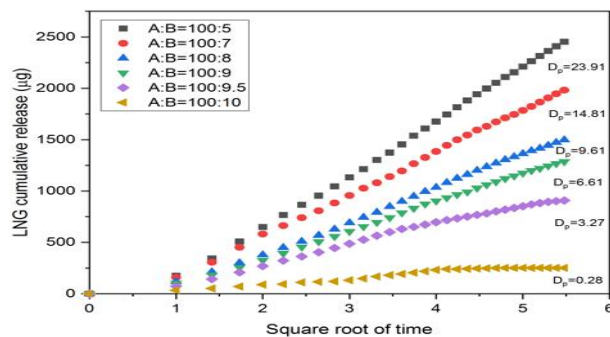


شکل ۷: درصد تورم حلقه‌های MD با درصد‌های مختلف عامل کراس لینکر پس از یک هفته

۳۳/۷۴، ۱۵۹/۲۹، ۱۱۷/۸۱، ۱۰۴/۵۴ و ۷۳/۰۱، ۱۷۴/۲۳ میکروگرم است و در روز سیام برابر ۲۴/۸۹، ۳۵/۴، ۴۴/۲۵ میکروگرم است و صفر میکروگرم حاصل شده است و بنابراین ۱۹/۳۶ مقدار رهایش در روز اول بین ۳۳/۷۴-۱۷۴/۲۳ میکروگرم و در روز سیام بین ۶/۶۴-۴۴/۲۵ میکروگرم است. شکل (۸) بیانگر اهمیت بالای انتخاب درصد کراس لینکر مناسب است. طبق معادله (۱)، یک رابطه خطی بین رهایش تجمعی دارو از حلقه (Q) و جذر زمان ( $t^{1/2}$ ) برقرار است که شب آن برابر  $C_p$  برابر  $[2(A-C_p)C_pD_p]^{0.5}$  است. با توجه به اینکه طبق رفرنس مقدار ضریب نفوذ دارو در پلیمر ( $D_p$ ) حاصل می‌شود. مقادیر ضریب نفوذ لوونورژسترن در حلقه‌های MD با درصدهای کراس لینکر ۵، ۷، ۸، ۹، ۹/۵ و ۱۰ به ترتیب برابر ۲۳/۹۱، ۱۴/۸۱، ۹/۶۱، ۶/۶۱، ۳/۲۷ و ۰/۲۸ به دست آمده است. بنابراین همانطور که در شکل (۸) مشخص است هرچه مقدار کراس لینکر کمتر باشد، شب خطر حاصل بیشتر و در نتیجه ضریب نفوذ دارو در پلیمر بیشتر است. از آنجاییکه نمونه A:B=۱۰۰:۹.۵ دارای مقادیر رهایش در محدوده مورد نظر است به عنوان نمونه مورد نظر انتخاب می‌شود.

## بحث

در این مطالعه درجهت درمان بیماری خونریزی غیر طبیعی رحمی حلقه‌های واژینال ماتریسی (MD) با قطر خارجی ۵۴/۹۹ میلی‌متر و ضخامت ۵/۹۹ میلی‌متر ساخته شدند و هورمون لوونورژسترن درون آن بارگذاری گردید. در حلقه‌های MD طراحی شده، رهایش در روز اول بصورت انفجری است و از روز دوم با یک روند نزولی با گذشت زمان کاهش پیدا می‌کند برخلاف حلقه‌های مخزنی طراحی شده در مطالعه قبلی این گروه که از روز دوم به یک نرخ رهایش تقریباً ثابت می‌رسیم و تا روز سیام این نرخ همچنان ادامه دارد (۱۴). در میان حلقه‌های با درصد کراس لینکر متفاوت به جز حلقه با درصد کراس لینکر ۱۰، بقیه حلقه‌ها روزانه بالای ۲۰ میکروگرم لوونورژسترن آزاد کرده‌اند. در این حلقه بعد از حدود ۲۵ روز رهایش دارو به صفر می‌رسد که البته این بازه از لحاظ درمانی قابل قبول است. مقدار بارگذاری اولیه لوونورژسترن در حلقه‌های با مقادیر متفاوت کراس لینکر برابر ۲۲ میلی‌گرم بوده است و مقدار رهایش لوونورژسترن در روز اول برای حلقه‌های با درصد کراس لینکر ۵، ۷، ۸، ۹، ۹/۵ و ۱۰ به ترتیب برابر



شکل ۸: نمودار رهایش تجمعی لوونورژسترن بر حسب مجدور زمان

انتظار بوده و قابل قبول است. در حلقه‌های با درصد کراس لینکر ۵، ۷، ۸، ۹، ۹/۵ و ۱۰ به ترتیب ۱۱، ۹، ۵/۹، ۴، ۵/۹ و ۱/۱ درصد از لوونورژسترن در بازه زمانی ۳۰ روزه رهایش یافته است و میانگین رهایش روزانه در این حلقه‌ها به ترتیب ۳۹/۱۳ ± ۲۱/۲۵، ۷۹/۱۳ ± ۳۶/۱۲، ۶۳/۹۵ ± ۲۳/۷۶، ۴۸/۳۰ ± ۲۱/۲۵ دنابراین نتایج به دست آمده در این پژوهش در محدوده مورد

در حلقه واژینال ماتریسی حاوی لوونورژسترن در مطالعه بودیم و همکارانش با توجه به دو مقدار بارگذاری اولیه ۳۲-۶۸۴ میلی‌گرم لوونورژسترن، مقدار رهایش آن در روز اول بین ۲-۹۱ میکروگرم بوده است (۶) و در روز شصتم بین ۱۲۹ و ۱۶ میکروگرم بوده است (۶) و بنابراین نتایج به دست آمده در این پژوهش در محدوده مورد

## نتیجه‌گیری

در خونریزی‌های غیرطبیعی رحمی از مشکلات شایع بین بانوان است که حدود ۱۰ الی ۳۰ درصد بانوان طی سال‌های باروری خود با آن مواجه می‌شوند. تاکنون روش‌های متعددی برای درمان این اختلال به کار رفته است که متداول‌ترین آن‌ها قرص‌های خوراکی هورمونی و IUD های هورمونی است. مهم‌ترین ویژگی مورد نیاز برای درمان خونریزی غیرطبیعی IUD رحمی پیوسته بودن مصرف دارو در دوره درمان است. لذا IUD در قیاس با قرص، روش بهتری محسوب می‌شود. اما این روش نیز با مشکلاتی همراه است. بهمین دلیل یک روش جایگزین مورد نیاز است که مانند IUD بتواند دارو را به صورت پیوسته آزاد کند و در عین حال مشکلات موجود را بر طرف نماید یا کاهش دهد. در این پژوهش سه غلظت مختلف دارو و پنج درصد مختلف کراس لینکر مورد بررسی قرار گرفته است و نمونه با بارگذاری مشخص ۰/۲ درصد وزنی لوونورژسترل نسبت به سیلیکون و دارای ۹/۵ درصد کراس لینکر به عنوان نمونه بهینه انتخاب گردیده است. حلقه‌های طراحی شده در این پژوهش قابلیت رهایش پیوسته دارو در محیط واژینال در مدت زمان مورد نیاز را دارند و به عنوان یک حامل سیلیکونی داروی لوونورژسترل درجهت درمان خونریزی غیرطبیعی رحمی قابل ارائه هستند.

## سپاس‌گزاری

محققین این پژوهش مراتب تشکر و قدردانی خود را از حمایت‌های مادی و معنوی مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های زنان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی و دانشکده علوم و فنون نوین دانشگاه تهران اعلام می‌دارند.  
حامی مالی: این تحقیق با حمایت مالی مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های زنان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی طی قرارداد شماره ۱۰۳/۹۵ به انجام رسیده است.  
تعارض در منافع: وجود ندارد.

۴۱/۵۰، ۱۹/۴۰ و ۸/۴۹ ± ۲۹/۲۸ ± ۸/۱۲ به دست آمده است که مطابق آزمون همبستگی اسپیرمن بین درصد کراس لینکر و رهایش روزانه لوونورژسترل همبستگی معنی‌داری در سطح معنی‌داری کمتر از  $P < 0.01$  است و با افزایش درصد کراس لینکر نرخ رهایش روزانه کاهش می‌یابد. میرنا نوعی سیستم دارورسانی درون رحمی دارای میزان بارگذاری ۵۲ میلی‌گرم لوونورژسترل و رهایش روزانه ۲۰ میکروگرم در یک بازه زمانی ۵ ساله است که جهت پیشگیری از بارداری و درمان بیماری خونریزی غیرطبیعی رحمی مورد استفاده قرار می‌گیرد. پالاوی و همکارانش در مطالعه‌ای ۷۰ زن ۳۰ تا ۵۵ ساله با بیماری خونریزی غیرطبیعی رحمی را به مدت ۳ سال تحت درمان با میرنا قرار داده‌اند و نتایج مطالعه نشان‌دهنده کاهش ۸۰ درصدی خونریزی در ۴ ماهه اول درمان، ۹۵ درصد کاهش طی یک سال اول و ۱۰۰ درصد کاهش (قطع خونریزی) در ۲ سال اول درمان بوده است (۱۵). میانگین رهایش روزانه حلقه A:B = ۹.۵:۱۰۰ برابر  $19/40 \pm 29/28$  میکروگرم بوده است که به مقدار رهایش روزانه سیستم درون رحمی تجاری شده میرنا نزدیک است. با این تفاوت که مقدار بارگذاری لوونورژسترل اولیه در سیستم میرنا برابر ۵۲ میلی‌گرم و در حلقه‌های واژینال طراحی شده برابر ۲۲ میلی‌گرم بوده است. در مطالعه‌ای که توسط نیو و همکارانش انجام گرفته جهت درمان اندولمتریوزیس و پیشگیری از بارداری نوعی حلقه واژینال لود شده با دو داروی آناستروزول و لوونورژسترل طراحی شده است. برای همه نمونه‌های مورد آزمایش در طول ۲۸ روز، نرخ رهایش پایدار لوونورژسترل مشاهده شده است و نرخ رهایش برون تنی واقعی اندکی از نرخ‌های رهایش اسمی (۲۰، ۳۰ و ۴۰ میکروگرم در روز) بیشتر بوده است. در پایان مطالعه، دوز لوونورژسترل ۴۰ میکروگرم در روز به عنوان غلظت میانگین در مقایسه با غلظت میانگین لوونورژسترل خوراکی ۳۰ میکروگرم در روز به دست آمده در مطالعه رینک (۱۶) در نظر گرفته شد (۱۷).

## References:

- 1-Cheong Y, Cameron IT, Critchley HO. *Abnormal Uterine Bleeding*. British Medical Bulletin 2017; 123(1): 103-14.
- 2-Malcolm RK, Boyd PJ, Mccoy CF, Murphy DJ. *Microbicide Vaginal Rings: Technological Challenges and Clinical Development*. Advanced Drug Delivery Reviews 2016; 103: 33-56.
- 3-Sharifzadeh G, Hezaveh H, Muhamad II, Hashim S, Khairuddin N. *Montmorillonite-Based Polyacrylamide Hydrogel Rings for Controlled Vaginal Drug Delivery*. Materials Science and Engineering: C 2020; 110: 110609.
- 4-Externbrink A, Eggenreich K, Eder S, Mohr S, Nickisch K, Klein S. *Development and Evaluation of Accelerated Drug Release Testing Methods for a Matrix-Type Intravaginal Ring*. European J Pharmaceutics and Biopharmaceutics 2017; 110: 1-12.
- 5-Loxley A, Mitchnick M, Okoh O, Mcconnell J, Goldman L, Morgan C, et al. *Ethylene Vinyl Acetate Intravaginal Rings for the Simultaneous Delivery of the Antiretroviral UC781 and Contraceptive Levonorgestrel*. Drug Deliv Trans Res 2011; 1(3): 247-55.
- 6-Boyd P, Fetherston SM, Mccoy CF, Major I, Murphy DJ, Kumar S, et al. *Matrix and Reservoir-Type Multipurpose Vaginal Rings for Controlled Release of Dapivirine and Levonorgestrel*. Int J Pharm 2016; 511(1): 619-29.
- 7-Mesquita PM, Rastogi R, Segarra TJ, Teller RS, Torres NM, Huber AM, et al. *Intravaginal Ring Delivery of Tenofovir Disoproxil Fumarate for Prevention of HIV and Herpes Simplex Virus Infection*. J Antimicrob Chemother 2012; 67(7): 1730-8.
- 8-Malcolm K, Woolfson D, Russell J, Andrews C. *In Vitro Release of Nonoxynol-9 from Silicone Matrix Intravaginal Rings*. J Control Release 2003; 91(3): 355-64.
- 9-Taghizadeh SM, Mashak A, Jamshidi A, Imani M. *Study of Progesterone Release Mechanisms from a Silicone Matrix by a New Analytical Method*. J Applied Polymer Science 2004; 12(5): 407-12.
- 10-Tojo K. *Intrinsic Release Rate from Matrix-Type Drug Delivery Systems*. J Pharm Sci 1985; 74(6): 685-7.
- 11-Snorradóttir BS, Jónsdóttir F, Sigurdsson ST, Thorsteinsson F, Másson M. *Numerical Modelling and Experimental Investigation of Drug Release from Layered Silicone Matrix Systems*. Eur J Pharm Sci 2013; 49(4): 671-8.
- 12-Higuchi T. *Mechanism of Sustained Action Medication. Theoretical Analysis of Rate of Release of Solid Drugs Dispersed in Solid Matrices*. J Pharm Sci 1963; 52: 1145-9.
- 13-Theeuwes F, Hussain A, Higuchi T. *Quantitative Analytical Method for Determination of Drugs Dispersed in Polymers Using Differential Scanning Calorimetry*. J Pharm Sci 1974; 63(3): 427-9.
- 14-Hosseinzade F, Tabesh H, Farzaneh F. *Fabrication of a Reservoir Ring for Sustained and Prolonged Release of Levonorgestrel for Vaginal Administration*. JSSU 2020, 28(9): 3044-55. [Persian].

- 15- Dhamangaonkar PC, Anuradha K, Saxena A. *Levonorgestrel Intrauterine System (Mirena): An Emerging Tool for Conservative Treatment of Abnormal Uterine Bleeding.* J MidLife Health. 2015; 6(1): 26-30.
- 16- Reinecke I, Schultze-Mosgau MH, Nave R, Schmitz H, Ploeger BA. *Model Based Dose Selection For Intravaginal Ring Formulations*

*Releasing Anastrozole and Levonorgestrel Intended for the Treatment of Endometriosis Symptoms.* J Clin Pharmacol 2017; 57(5): 640-51.

- 17- Nave R. *Development of an Intravaginal Ring Delivering Simultaneously Anastrozole and Levonorgestrel: A Pharmacokinetic Perspective.* Drug Deliv 2019; 26(1): 586-94.

## In Vitro Investigation and Characterization of Silicone Matrix IVR Loaded with Levonorgestrel: A Proper Method for Hormon Replacement Therapy

Fateme Hosseinzade<sup>1</sup>, Hadi Tabesh<sup>\*1</sup>, Farah Farzaneh<sup>2</sup>

### Original Article

**Introduction:** Among 3 to 30 percent of women of reproductive age, experience abnormal uterine bleeding (AUB). Vaginal rings are one of the systems of interest for the local delivery of hormones that due to their polymeric structure allow prolonged release of drug. In this study, the design and fabrication of matrix vaginal rings containing levonorgestrel (LNG) were investigated.

**Methods:** In this experimental study, at first, two pieces of aluminum mold were designed, then base (A) and cross-linker parts (B) of polymer with LNG were mixed and 48 polymeric rings containing LNG were manufactured by injection molding method. To achieve the desired drug release values in a given time, the effect of temperature, rpm, release environment, different initial loading, cross-linker percentage and a mathematical model to predict release and swelling test were investigated.

**Results:** As a result of the experiments, it was revealed that with increasing drug loading, the release rate rises, while increasing the cross-linker percentage reduced the drug release. Finally, the ring A:B=100:9.5 with an initial loading of 0.2 % LNG relative to silicon was selected as an appropriate ring, and release experiments were performed at 37 °C, shaker speed of 80 rpm, and release medium containing 10 % ethanol. Drug release values were measured by spectrophotometer and analyzed by SPSS statistical software version 16.

**Conclusion:** Based on the results, it can be deduced that matrix vaginal ring containing LNG is a suitable drug delivery system for prolonged release of LNG for treatment of AUB that depending on the drug initial loading and cross-linker percentage, the required diffusion coefficient, and release rate can be achieved in a certain time.

**Keywords:** Vaginal rings (VRs), Silicone, Levonorgestrel (LNG), Drug release, Abnormal uterine bleeding (AUB).

**Citation:** Hosseinzade F, Tabesh H, Farzaneh F. **In vitro Investigation and Characterization of Silicone Matrix IVR Loaded with Levonorgestrel: A Proper Method for Hormon Replacement Therapy.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2022; 30(1): 4462-74.

<sup>1</sup>Department of Life Science Engineering, Faculty of New Sciences and Technologies, University of Tehran, Iran.

<sup>2</sup>Preventative Gynecology Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

\*Corresponding author: Tel: 02186093419, email: hadi.tabesh@ut.ac.ir