



(19) REPUBLIKA HRVATSKA
DRŽAVNI ZAVOD ZA
INTELEKTUALNO VLASNIŠTVO

(10) Identifikator
dokumenta:



HR P20170056 T2

HR P20170056 T2

(12) **ISPRAVAK PRIJEVODA PATENTNIH
ZAHTJEVA EUROPSKOG PATENTA**

(15) Ispravljen podatak:

Ispravljena verzija br 1 (W1 T1)
Ispravak, vidi 1. patentni zahtjev.

(48) Datum objave ispravke/ispravaka:

15.12.2017.

(51) MKP:

A61K 38/02 (2006.01)
A61K 38/16 (2006.01)
A61P 25/28 (2006.01)
A61K 38/07 (2006.01)
A61K 9/00 (2006.01)
A61K 31/785 (2006.01)

(45) Datum objavljivanja patenta:

24.03.2017.

(21) Broj predmeta: P20170056T

(22) Datum podnošenja zahtjeva: 13.01.2017.

(96) Broj europske prijave patenta: EP 15171065.4
Datum podnošenja europske prijave patenta: 19.08.2010.

(97) Broj objave europske prijave patenata: EP 2949335 A1
Datum objave europske prijave patenata: 02.12.2015.

(97) Broj objave europskog patenata: EP 2949335 B1
Datum objave europskog patenata: 04.01.2017.

(31) Broj prve prijave: 274687 P (32) Datum podnošenja prve prijave: 20.08.2009. (33) Država ili organizacija podnošenja prve prijave: US
337612 P 11.02.2010. US

(62) Broj i datum prvobitne prijave u slučaju podjele patenta: 13166080.5 19.8.2010
10810282.3 19.8.2010.

(73) Nositelj patenta: **Yeda Research & Development Company, Ltd., P.O. Box 95, 76100
Rehovot, IL**

(72) Izumitelj: **Ety Klinger, 16 Agadati Street, 39930 Tel Aviv, IL**

(74) Zastupnik: **Odvjetnik Andrej Matijević, 10000 Zagreb, HR**

(54) Naziv izuma: **TERAPIJA MALE UČESTALOSTI GLATIRAMER ACETATOM**

HR P20170056 T2

PATENTNI ZAHTJEVI

- 5 1. Glatiramer acetat za primjenu prema protokolu davanja od tri supkutane injekcije u dozi od 40mg glatiramer acetata svakih sedam dana uz barem jedan dan između svake supkutane injekcije za uporabu u liječenju pacijenta koji pati od relapsnog oblika multiple skleroze ili koji je iskusio prvu kliničku epizodu i pod visokim je rizikom od razvoja klinički konačne multiple skleroze, i gdje farmaceutski sastav nadalje sadrži manitol.
- 10 2. Lijek koji sadrži glatiramer acetat za primjenu u liječenju pacijenta koji pati od relapsnog oblika multiple skleroze ili koji je iskusio prvu kliničku epizodu i pod visokim je rizikom od razvoja klinički konačne multiple skleroze, naznačen time, da lijek treba davati prema protokolu davanja od tri supkutane injekcije u dozi od 40mg glatiramer acetata svakih sedam dana, uz barem jedan dan između svake supkutane injekcije i kod čega farmaceutski sastav nadalje sadrži manitol.
- 15 3. Glatiramer acetat za uporabu prema patentnom zahtjevu 1, naznačen time, da se tolerancija kod pacijenta na liječenje glatiramer acetatom povećava smanjivanjem učestalosti reakcije neposredno nakon injekcije ili reakcije na mjestu uboda.
4. Lijek koji sadrži glatiramer acetat za uporabu prema patentnom zahtjevu 2, naznačen time, da se tolerancija kod pacijenta na liječenje glatiramer acetatom povećava smanjivanjem učestalosti reakcije neposredno nakon injekcije ili reakcije na mjestu uboda.