



(12) Translation of  
European patent specification

(11) NO/EP 2121138 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
**A61P 25/08 (2006.01)**  
**A61K 31/55 (2006.01)**  
**A61K 45/06 (2006.01)**  
**A61P 25/04 (2006.01)**  
**A61P 25/18 (2006.01)**  
**A61P 25/28 (2006.01)**

**Norwegian Industrial Property Office**

---

(21) Translation Published 2017.01.23  
(80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2016.09.14  
(86) European Application Nr. 08705172.8  
(86) European Filing Date 2008.01.14  
(87) The European Application's Publication Date 2009.11.25  
(30) Priority 2007.01.15, GB, 0700773  
(84) Designated Contracting States: AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MT NL NO PL PT RO SE SI SK TR  
Designated Extension States: BA RS  
(73) Proprietor BIAL - Portela & Ca., S.A., À Av. da Siderurgia Nacional, 4745-457 S. Mamede do Coronado, PT-Portugal  
(72) Inventor SOARES DA SILVA, Patrício Manuel Vieira Araújo, Rua Alfredo Keil, 371 - 8º E, P-4150 Porto, PT-Portugal  
(74) Agent or Attorney Curo AS, Vestre Rosten 81, 7075 TILLER, Norge

---

(54) Title **THERAPEUTICAL USES OF ESLICARBAZEPINE**

(56) References Cited:  
WO-A-2006/120501  
WO-A-2006/121363

SOARES-DS-SILVA PATRICIO ET AL: "Effect of age and gender on the pharmacokinetics of eslicarbazepine acetate" EPILEPSIA, RAVEN PRESS LTD., NEW YORK, vol. 46, no. Suppl.8, 1 January 2005 (2005-01-01), pages 216-217, XP008091103 ISSN: 0013-9580

MARCHI NICOLA ET AL: "A pilot study on brain-to-plasma partition of 10,11-dihydro-10-hydroxy-5H-dibenzo(b,f)azepine-5-carboxamide and MDR1 brain expression in epilepsy patients not responding to oxcarbazepine" EPILEPSIA, RAVEN PRESS LTD., NEW YORK, vol. 46, no. 10, 1 October 2005 (2005-10-01), pages 1613-1619, XP008091107 ISSN: 0013-9580 cited in the application

CLINCKERS RALPH ET AL: "Quantitative in vivo microdialysis study on the influence of multidrug transporters on the blood-brain barrier passage of oxcarbazepine: concomitant use of hippocampal monoamines as pharmacodynamic markers for the anticonvulsant activity" JOURNAL OF PHARMACOLOGY AND EXPERIMENTAL THERAPEUTICS, EXPERIMENTAL THERAPEUTICS, BALTIMORE, MD, vol. 314, no. 2, 1 August 2005 (2005-08-01), pages 725-731, XP008091105 ISSN: 0022-3565 cited in the application

MAIA J ET AL: "Effect of eslicarbazepine acetate (BIA 2-093) on the steady-state pharmacokinetics of digoxin in healthy subjects" EPILEPSIA, RAVEN PRESS LTD., NEW YORK, vol. 46, no. 10, 1 October 2005 (2005-10-01), pages 1620-1625, XP008091106 ISSN: 0013-9580 cited in the application

YORK, vol. 46, no. Suppl. 6, 1 January 2005 (2005-01-01), page 283, XP008091102 ISSN: 0013-9580

Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters concerning the validity of the patent, language of the application/patent granted at the EPO will be used as the basis for the decision. The patent documents published by the EPO are available through Espacenet (<http://worldwide.espacenet.com>) or via the search engine on our website here: <https://search.patentstyret.no/>

**Patentkrav.**

1. Anvendelse av eslikarbazepin eller eslikarbazepinacetat i framstillingen av et medikament for behandling av en umedgjørlig epilepsitilstand i situasjoner der pasienten som skal behandles tidligere har blitt behandlet for epilepsi med et medikament som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner.  
5
2. Anvendelse ifølge krav 1, hvori eslikarbazepinet eller eslikarbazepinacetatet administreres som en monoterapi for behandling av nevnte tilstand.
3. Anvendelse ifølge krav 1 eller 2, hvori eslikarbazepinet eller eslikarbazepinacetatet administreres i fravær av en P-glykoproteininhibitor eller en multiresistent proteininhibitor.  
10
4. Anvendelse ifølge et av kravene foran, hvori tilstanden er en tilstand som er vanskelig å behandle.
5. Anvendelse ifølge krav 4, hvori tilstanden som er vanskelig å behandle er forårsaket av overuttrykking av P-glykoprotein og/eller multiresistente proteiner.  
15
6. Anvendelse ifølge et av kravene 1 til 3, hvori den umedgjørlige tilstanden er en farmakoresistent tilstand.
7. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er fenytoin.
8. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er fenobarbital.  
20
9. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er karbamazepin.
10. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er okskarbazepin.
11. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er felbamat.  
25
12. Anvendelse ifølge krav 1, hvori medikamentet som er et substrat for P-glykoprotein eller multiresistente proteiner er lamotrigin.