



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2170396 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/423 (2006.01)
A61K 31/573 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2017.05.02
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2016.12.21
(86)	European Application Nr.	08788620.6
(86)	European Filing Date	2008.08.01
(87)	The European Application's Publication Date	2010.04.07
(30)	Priority	2007.08.03, GB, 0715088 2008.04.21, GB, 0807216
(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:	AL BA MK RS
(73)	Proprietor	Summit (Oxford) Limited, 85b Park Park Drive, MiltonAbingdonOX14 4RY, GB-Storbritannia
(72)	Inventor	WYNNE, Graham Michael, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia WREN, Stephen Paul, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia JOHNSON, Peter David, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia PRICE, Paul Damien, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia DE MOOR, Olivier, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia NUGENT, Gary, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia STORER, Richard, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia PYE, Richard Joseph, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia DORGAN, Colin Richard, Summit Corporation Plc91 Milton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY, GB-Storbritannia TINSLEY, Jonathon Mark, c/o Summit Corporation Plc85b Park DriveMilton Park, AbingdonOxfordshire OX14 4RY/GB, GB-Storbritannia
(74)	Agent or Attorney	Novagraaf Brevets, Bâtiment O2, 2, rue Sarah Bernhardt CS90017, FR-92665 ASNIERES-SUR-SEINE CEDEX, Frankrike

(54) Title **DRUG COMBINATIONS FOR THE TREATMENT OF DUCHENNE MUSCULAR DYSTROPHY**

(56) References

Cited: WO-A-2006/044503
WO-A-2006/094235
WO-A-2007/091106

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/>

Krav

5

1. En kombinasjon som består av (eller hovedsakelig består av) sammensetningen 5-(etylсуlfonyl)-2-(naftalen-2-yl)benzo[d] oksazol og et kortikosteroid som enten er prednison, prednisolon eller deflazacort.

10

2. Kombinasjonen fra krav 1, der kortikosteroidet og sammensetningen er fysisk forbundet.

3. Kombinasjonen fra krav 2, der kortikosteroidet og sammensetningen er: (a) i tilsetning (for eksempel innenfor samme enhetsdose); (b) kjemisk/fysiokjemisk forbundet (for eksempel ved tverrbinding, molkekylær agglumering eller binding til en felles vehikkelandel); (c) kjemisk/fysiokjemisk kombinert (for eksempel, anbrakt på eller i lipidvesikler, partikler (f.eks. mikro- eller nanopartikler) eller emulsjondråper); (d) ublandet med pakket eller lever sammen (f.eks. som en del av en oppstilling av enhetsdosser).

4. Kombinasjonen fra ethvert av forutgående krav til bruk i en metode bruk til terapeutisk og/eller profylaktisk behandling av Duchennes muskeldystrofi, Beckers muskeldystrofi eller kakeksi.

5. En legemiddelpakke, sett eller pasientpakke som består av en kombinasjon som definert i ethvert av de forutgående kravene.

6. Et kortikosteroid valgt fra prednison, prednisolon og deflazacort til bruk ved kombinasjonsterapi med

sammensetningen 5-(etylsulfonyl)-2-(naftalen-2-yl)benzo[d]oksazol.

7. Sammensetningen 5-(etylsulfonyl)-2-(naftalen-2-

5 yl)benzo[d]oksazol til bruk ved kombinasjonsterapi med et kortikosteroid valgt fra prednison, prednisolon og deflazacort.

8. Kortikosteroide til bruk i krav 6 eller sammensetningen

10 til bruk i krav 7 der kombinasjonsterapien består i terapeutisk og/eller profylaktisk behandling av Duchennes muskeldystrofi, Beckers muskeldystrofi eller kakeksi.

9. Et kortikosteroid valgt fra prednison, prednisolon og

15 deflazacort til bruk terapeutisk eller profylaktisk behandling av Duchennes muskeldystrofi, Beckers muskeldystrofi eller kakeksi hos en pasient som går gjennom behandling med sammensetningen 5-(etylsulfonyl)-2-(naftalen-2-yl)benzo[d]oksazol.

20

10. Sammensetningen 5-(etylsulfonyl)-2-(naftalen-2-

yl)benzo[d]oksazol til bruk ved behandling eller profylakse av Duchennes muskeldystrofi, Beckers muskeldystrofi eller kakeksi hos en pasient som gjennomgår behandling med et kortikosteroid

25 valgt fra prednison, prednisolone og deflazacort.