



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2200610 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/4468 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2018.06.25
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2018.01.10
(86)	European Application Nr.	08831500.7
(86)	European Filing Date	2008.09.19
(87)	The European Application's Publication Date	2010.06.30
(30)	Priority	2007.09.21, US, 974426 P 2007.11.07, US, 986250 P 2008.05.06, US, 50976
(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	Acadia Pharmaceuticals Inc., 3611 Valley Centre Drive, Suite 300, San Diego, CA 92130, US-USA
(72)	Inventor	HACKSELL, Uli, 3507 Bayshore Blvd, Ph 2301, Tampa, FL 33639, US-USA MCFARLAND, Krista, 2608 Cherry Lane, Walnut Creek, CA 94597, US-USA
(74)	Agent or Attorney	TANDBERG INNOVATION AS, Postboks 1570 Vika, 0118 OSLO, Norge

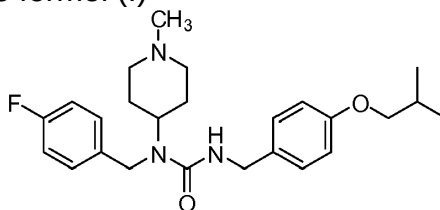
(54)	Title	CO-ADMINISTRATION OF PIMAVANSERIN WITH OTHER AGENTS
(56)	References Cited:	EP-A1- 1 576 985, US-A1- 2005 261 340, WO-A-2005/112927, WO-A-2004/064738

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. Sammensetning som omfatter:

en forbindelse ifølge formel (I)



(I),

eller et salt, eller en isolert, i det vesentlige ren metabolitt derav; og et middel som forbedrer én eller flere kolinerge abnormiteter, hvori midlet er en kolinesterasehemmer valgt fra gruppen som består av donepezil og takrin.

2. Sammensetningen ifølge krav 1, hvori kolinesterasehemmeren er takrin.

3. Sammensetningen ifølge krav 1, hvori kolinesterasehemmeren er donepezil.

4. Sammensetningen ifølge ett av kravene 1 til 3, hvori saltet av en forbindelse ifølge formel (I) er et tartrat- eller hemi-tartratsalt.

5. Sammensetningen ifølge ett av kravene 1 til 4, for anvendelse ved å forbedre eller behandle en sykdomstilstand **karakterisert av** én eller flere kolinerge abnormiteter, hvori sykdomstilstanden **karakterisert av** én eller flere kolinerge abnormiteter er valgt fra gruppen som består av en nevropsykiatrisk forstyrrelse, en nevrodegenerativ forstyrrelse og en ekstrapyrimidal forstyrrelse.

6. Sammensetningen for anvendelse ifølge krav 5, hvori den nevropsykiatriske forstyrrelsen er valgt fra gruppen som består av schizofreni, en skizoaffektiv forstyrrelse, mani, depresjon, en kognitiv forstyrrelse, aggressivitet, et panikkanfall, en obsessiv tvangsfyrrelse borderline personlighetsforstyrrelse, borderline forstyrrelse, mangfoldig utviklingsforstyrrelse (MDD), en atferdsforstyrrelse, psykose, selvmordstendens, bipolar forstyrrelse, en søvnforstyrrelse, avhengighet, oppmerksomhets- og hyperaktivitetsforstyrrelse (ADHD), posttraumatisk stresslidelse (PTSD), Tourettes syndrom, angst, autisme, Downs syndrom, en læreforstyrrelse, en psykosomatisk forstyrrelse, alkoholavbrudd, epilepsi, smerte, en forstyrrelse forbundet med hypoglutamatergi og serotonin syndrom.

7. Sammensetningen for anvendelse ifølge krav 5, hvori den nevrodegenerative forstyrrelsen er valgt fra gruppen som består av Alzheimers sykdom, Parkinsons sykdom, Huntingtons korea, sfincerebellar atrofi, frontotemporal demens, supranukleær parese eller Lewys kroppsdemens.

8. Sammensetningen for anvendelse ifølge krav 5, hvori den ekstrapyrimidale forstyrrelsen er valgt fra gruppen som består av dyskinesi, bradykinesi, stivhet, psykomotorisk bremsing, tics, akatisi, Friedrichs ataksi, Machado-Josephs sykdom, dystoni, skjelving, rastløse ben-syndrom og myoklonus.

5

9. Sammensetningen for anvendelse ifølge krav 5, hvori sykdomstilstanden **karakterisert av** én eller flere kolinerge abnormiteter valgt fra gruppen som består av kognitiv svekkelse, glemsomhet, forvirring, minnetap, en oppmerksomhetsunderskuddsforstyrrelse, depresjon, smerte, psykose, en hallusinasjon, aggressivitet og paranoia, hvori psykosen eventuelt er valgt fra gruppen som består av legemiddelindusert psykose, behandlingsindusert psykose og psykose forbundet med en sykdom.

10

10. Sammensetningen for anvendelse ifølge krav 5, hvori sykdommen er valgt fra gruppen som består av demens, posttraumatisk stressforstyrrelse, Alzheimers sykdom, Parkinsons sykdom og schizofreni.

15