



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2334325 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 39/00 (2006.01)
A61K 39/12 (2006.01)
A61K 39/13 (2006.01)
A61K 39/38 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2017.06.12
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2017.03.15
(86)	European Application Nr.	08816736.6
(86)	European Filing Date	2008.10.14
(87)	The European Application's Publication Date	2011.06.22
(30)	Priority	2008.09.26, WO, PCT/US08/011233
(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
(73)	Proprietor	Honor C.W. M.D., LLC, P.O. Box 2721, Avalon, CA 90704, US-USA
(72)	Inventor	NELSON, George, P.O. Box 4211, Chatsworth, CA 91313, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Nordic Patent Service A/S, Bredgade 30, DK-1260 KØBENHAVN K, Danmark

(54)	Title	PROSESS FOR BEHANDLING AV REVMATOID ARTRITT, SKJELVING/PARKINSONS SYKDOM, MULTIPPEL SKLEROSE OG IKKE-VIRUSBASERTE KREFTTYPER
(56)	References Cited:	US-A1- 2006 045 884 US-A1- 2007 071 722 US-A1- 2007 253 973 US-A1- 2008 146 488 US-A1- 2008 176 946 US-B1- 6 759 241 DIEZ-DOMINGO JAVIER ET AL: "Immunogenicity and reactogenicity of a combined adsorbed tetanus toxoid, low dose diphtheria toxoid, five component acellular pertussis and inactivated polio vaccine in six-year-old children", PEDIATRIC INFECTIOUS DISEASE JOURNAL, LIPPINCOTT WILLIAMS & WILKINS, US, vol. 34, no. 3, 1 March 2005 (2005-03-01), pages 219-224, XP009135687, ISSN: 0891-3668, DOI: 10.1097/01.inf.0000154339.72774.B0 SHOENFELD Y ET AL: "Vaccination and Autoimmunity-'vaccinosis': A Dangerous Liaison?", JOURNAL OF AUTOIMMUNITY, vol. 14, no. 1, 1 February 2000 (2000-02-01), pages 1-10, XP055193660, ISSN: 0896-8411, DOI: 10.1006/jaut.1999.0346

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 et immunitetsfremkallende middel og en bakteriell antigenaktivator, hvori det immunitetsfremkallende midlet omfatter en inaktivert poliovaksine, og hvori den bakterielle antigenaktivatoren omfatter tetanustoksoid og tyfim VI.
5
2. Sammensetningen ifølge krav 1, som omfatter 5 deler av den inaktiverte poliovaksinen til 2 deler av den bakterielle antigenaktivatoren.
3. Sammensetningen ifølge krav 1, som omfatter 5 deler av den inaktiverte poliovaksinen til 10 1 del av tetanustoksoidet og 1 del av tyfim VI.
4. Sammensetningen ifølge krav 1, hvori sammensetningen er formulert for subkutan injeksjon.
- 15 5. Sammensetning ifølge ett foregående krav for anvendelse i medisin.
6. Sammensetning som omfatter et immunitetsfremkallende middel og en bakteriell antigenaktivator for anvendelse ved behandling av smerte og betennelse hos en pasient, hvori det immunitetsfremkallende midlet omfatter en inaktivert poliovaksine, og hvori den bakterielle 20 antigenaktivatoren omfatter tetanustoksoid og tyfim VI.
7. Sammensetning for anvendelse ifølge krav 6, hvori pasienten lider av en sykdom karakterisert ved demyelinering.
- 25 8. Sammensetning for anvendelse ifølge krav 7, hvori sykdommen er valgt fra gruppen som består av revmatoid artritt, multippel sklerose, Alzheimers sykdom, ALS, Guillain-Barre syndrom, aterosklerose, schizofreni, Parkinsons sykdom, og senil demens.
9. Sammensetning som omfatter et immunitetsfremkallende middel og en bakteriell 30 antigenaktivator for anvendelse ved behandling av ikke-virusbaserte krefttyper hos en pasient, hvori det immunitetsfremkallende midlet omfatter en inaktivert poliovaksine, og hvori den bakterielle antigenaktivatoren er valgt fra gruppen som består av tetanustoksoid og tyfim VI.
10. Sammensetning for anvendelse ifølge krav 9, hvori pasienten lider av en sykdom 35 karakterisert ved kreftcellereplikasjon utløst av ikke-aktive infeksjoner karakterisert ved

enkeltrådet lineært virus.

11. Sammensetning for anvendelse ifølge krav 10, hvori sykdommen er valgt fra gruppen som består av prostatakreft, hjernekreft, lungekreft, brystkreft og kreft i bukspyttkjertelen.

5

12. Sammensetning for anvendelse ifølge ett av kravene 6 til 11, hvori sammensetningen omfatter 5 deler av den inaktiverte poliovaksinen til 2 deler av den bakterielle antigenaktivatoren.

10 13. Sammensetning for anvendelse ifølge ett av kravene 6 til 11, hvori sammensetningen omfatter 5 deler av den inaktiverte poliovaksinen til 1 del av tetanustoksoeidet og 1 del av tyfimet VI.

14. Sammensetning for anvendelse ifølge ett av kravene 6 til 13, hvori sammensetningen er
15 for subkutan administrering.

15. Anvendelse av et immunitetsfremkallende stoff og en bakteriell antigenaktivator for fremstilling av et medikament for behandling av en pasient som lider av smerte og betennelse, eller en ikke-virusbasert krefttype, hvori det immunitetsfremkallende midlet omfatter en
20 inaktivert poliovaksine og hvori den bakterielle antigenaktivatoren omfatter tetanustoksoeid og tyfim VI.