



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2341900 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/192 (2006.01)
A61K 31/167 (2006.01)
A61P 19/00 (2006.01)
A61P 29/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2019.05.27
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2019.02.20
(86)	European Application Nr.	09820803.6
(86)	European Filing Date	2009.10.12
(87)	The European Application's Publication Date	2011.07.13
(30)	Priority	2008.10.14, NZ, 56961208
(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 ; MK ; MT ; NL ; NO ; PL ; PT ; RO ; SE ; SI ; SK ; SM ; TR
(73)	Proprietor	AFT Pharmaceuticals Limited, Level 1, 129 Hurstmere Road Takapuna, Auckland 0622, New Zealand
(72)	Inventor	ATKINSON, HARTLEY CAMPBELL, 16 Brett AvenueTakapuna, Auckland 0632, New Zealand
(74)	Agent or Attorney	PLOUGMANN VINGTOFT, Postboks 1003 Sentrum, 0104 OSLO, Norge

(54) Title **A MEDICINAL PRODUCT AND TREATMENT**

(56) References
Cited:
EP-A1- 0 109 281
WO-A1-2007/034135
WO-A2-2006/004449
AU-B2- 605 538
CA-C- 1 336 687
US-A1- 2009 264 530
C. JANE NIKLES ET AL.: 'Do Individualized Medication Effectiveness Tests (N-of-1 trials) Change Clinical Decisions About Which Drugs to Use for Osteoarthritis and Chronic Pain' AMERICAN JOURNAL OF THERAPEUTICS vol. 12, 2005, pages 92 - 97, XP008136647

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/>

P a t e n t k r a v

- 1.** Legemiddel til bruk i behandling av moderat eller alvorlig osteoartritt eller moderat eller alvorlig revmatoid artritt, der legemiddelet omfatter en kombinasjonssammensetning som omfatter ibuprofen og paracetamol som skal administreres i doser på 250 mg til 300 mg ibuprofen og 950 mg til 1 000 mg paracetamol per doseringshendelse.
- 2.** Legemiddel til bruk ifølge krav 1, der sammensetningen er i doseringsenheter som hver omfatter 125 mg til 150 mg ibuprofen og 475 mg til 500 mg paracetamol
- 3.** Legemiddel til bruk ifølge krav 1 eller krav 2, der legemiddelet er til bruk i behandling av moderat eller alvorlig osteoartritt.
- 4.** Legemiddel til bruk ifølge krav 1 eller krav 2, der legemiddelet er til bruk i behandling av moderat eller alvorlig revmatoid artritt.
- 5.** Legemiddel til bruk ifølge krav 4, der sammensetningen omfatter doseringsenheter med 150 mg ibuprofen og 500 mg paracetamol.
- 6.** Legemiddel til bruk ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, der legemiddelet skal tas i to doseringsenheter opptil fire ganger hver dag.
- 7.** Legemiddel til bruk ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, der legemiddelet skal tas i to doseringsenheter fire ganger hver dag.
- 8.** Legemiddel til bruk ifølge krav 5 eller krav 6, der doseringshetene er tabletter eller kapsler.
- 9.** Legemiddel til bruk ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, der sammensetningen skal administreres i doser på 300 mg ibuprofen og 1 000 mg

paracetamol per dose.

10. Legemiddel til bruk i følge et hvilket som helst av kravene 1 til 7, der sammensetningen er i flytende form.