



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2395979 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 9/16 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

| | | |
|------|----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (21) | Translation Published | 2018.01.02 |
| (80) | Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent | 2017.08.23 |
| (86) | European Application Nr. | 10704298.8 |
| (86) | European Filing Date | 2010.02.12 |
| (87) | The European Application's Publication Date | 2011.12.21 |
| (30) | Priority | 2009.02.13, US, 152608 P |
| (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 | Reata Pharmaceuticals, Inc., 2801 Gateway Drive, Suite 150, Irving, TX 75063-2648, US-USA |
| (72) | Inventor | ZHANG, Jiang, 715 Hawk Lane, Coppell Texas 75019, US-USA MEYER, Colin J., 3884 Truman Drive, Frisco Texas 75034, US-USA |
| (74) | Agent or Attorney | Curo AS, Vestre Rosten 81, 7075 TILLER, Norge |
| (54) | Title | DELAYED RELEASE, ORAL DOSAGE COMPOSITIONS THAT CONTAIN AMORPHOUS CDDO-ME |
| (56) | References Cited: | WO-A1-2009/023232, DATABASE WPI Week 200869 Thomson Scientific, London, GB; AN 2008-L86128 XP002640919, -& WO 2008/111497 A1 (SANTEN PHARM CO LTD) 18 September 2008 (2008-09-18), JP-A- 2008 110 962, WO-A1-2009/089545 |

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. Fast doseringsform som omfatter (A) partikler bestående av amorf bardoxolonmetyl og et glass-dannende hjelpestoff, blandet med (B) partikler bestående av hydroksypropyl-metyl-cellulose.
2. Fast doseringsform ifølge krav 1, hvori partiklene (A) er en fast dispersjon av amorf bardoxolonmetyl i en glassaktig matrise.
5
3. Fast doseringsform ifølge krav 2, hvori partiklene (A) er produktet fra en prosess som omfatter spraytørking av en blanding av bardoxolonmetyl og en metakrylsyre-kopolymer.
4. Fast doseringsform ifølge krav 3, hvori prosessen omfatter spraytørking av en 4:6 blanding av bardoxolonmetyl og en metakrylsyre-kopolymer.
10
5. Fast doseringsform ifølge krav 1, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er mellom 1% og 40% (w/w) av den totale formuleringen.
6. Fast doseringsform ifølge krav 5, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er mellom 2% og 20% (w/w) av den totale formuleringen.
15
7. Fast doseringsform ifølge krav 5, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er mellom 4% og 10% (w/w) av den totale formuleringen.
8. Fast doseringsform ifølge krav 5, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er mellom 5% og 7,5% (w/w) av den totale formuleringen.
15
9. Fast doseringsform ifølge krav 5, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er mellom 7% og 7,5% (w/w) av den totale formuleringen.
10. Fast doseringsform ifølge krav 5, hvori andelen av hydroksypropyl-metylcellulose er 7% (w/w) av den totale formuleringen.
20