



(12) Translation of  
european patent specification

(11) NO/EP 2531027 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
**A61K 31/4985 (2006.01)**  
**A61K 31/513 (2006.01)**  
**A61K 31/52 (2006.01)**  
**A61K 31/536 (2006.01)**  
**A61K 38/55 (2006.01)**  
**A61P 31/18 (2006.01)**

**Norwegian Industrial Property Office**

---

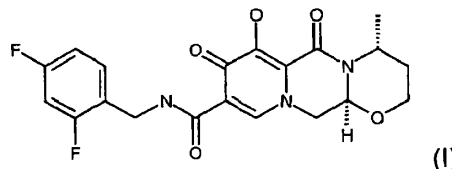
(21)	Translation Published	2015.10.05
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2015.05.06
(86)	European Application Nr.	11737484.3
(86)	European Filing Date	2011.01.24
(87)	The European Application's Publication Date	2012.12.12
(30)	Priority	2010.01.27, US, 298589 P
(84)	Designated Contracting States:	AL 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 RS SE SI SK SM TR
	Designated Extension States:	BA ME
(73)	Proprietor	VIIV Healthcare Company, CSC 2711 Centerville Road Suite 400, Wilmington, Delaware 19808, US-USA
(72)	Inventor	UNDERWOOD, Mark, Richard, c/o GlaxoSmithKlineGlobal Patents Dept.Five Moore DriveP. O. Box 13398, Research Triangle ParkNorth Carolina 27709, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Bryn Aarflot AS, Postboks 449 Sentrum, 0104 OSLO, Norge
(54)	Title	<b>Therapeutic combination comprising dolutegravir, abacavir and lamivudine</b>
(56)	References Cited:	WO-A1-2010/011812 WO-A2-2009/148600 US-A1- 2006 084 627 US-A1- 2008 076 738 US-A1- 2009 318 421 US-B1- 6 544 961 SONG1 et al: "The Effect of Ritonavir-Boosted Protease Inhibitors on the HIV Integrase Inhibitor, S/GSK1349572, in Healthy Subjects", INTERNET , 15 September 2009 (2009-09-15), XP002697436, Retrieved from the Internet: URL: <a href="http://www.natap.org/2009/ICCAC/ICCAC_52.htm">http://www.natap.org/2009/ICCAC/ICCAC_52.htm</a> [retrieved on 2013-05-21]

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. Kombinasjon omfattende en forbindelse med formel (I)

5



eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, abacavir eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav og lamivudin.

10

2. Kombinasjon ifølge krav 1, hvor det farmasøytisk akseptable salt av en forbindelse med formel (I) er natriumsaltet.

15

3. Kombinasjon ifølge krav 1 eller 2, hvor det farmasøytisk akseptable salt av abacavir er hemisulfatsaltet.

4. Kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for anvendelse i medisinsk terapi.

20

5. Kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for anvendelse ved behandling av HIV infeksjon.

6. Farmasøytisk preparat omfattende en kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 sammen med en farmasøytisk akseptabel bærer derfor.

25

7. Kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3, hvor kombinasjonen blir administrert samtidig.

30

8. Kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3, hvor kombinasjonen blir administrert sekvensielt.

9. Anvendelse av en kombinasjon ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for fremstilling av et medikament for behandling av HIV infeksjon.