



(12) Translation of
european patent specification

(11) NO/EP 2568806 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/137 (2006.01)
A61P 5/24 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2016.10.10
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2016.05.11
(86)	European Application Nr.	11781299.0
(86)	European Filing Date	2011.05.12
(87)	The European Application's Publication Date	2013.03.20
(30)	Priority	2010.05.12, US, 334095 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	Radius Health, Inc., 201 Broadway, 6th Floor, Cambridge, MA 02139, US-USA
(72)	Inventor	O'DEA, Louis, 566 Main Street, HinghamMA 02043-3127, US-USA LYTTLE, C., Richard, 120 Edgehill Road, Bala CynwydPA 19004, US-USA GUERRIERO, Jonathan, 399 Pond Street, BraintreeMA 02184, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Bryn Aarflot AS, Postboks 449 Sentrum, 0104 OSLO, Norge

(54) Title **THERAPEUTIC REGIMENS**

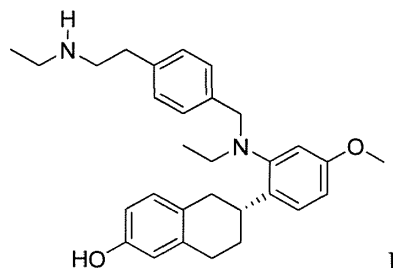
(56) References
Cited: WO-A1-2009/137104
 US-A1- 2003 143 276
 US-A1- 2007 155 664
 US-A1- 2008 114 048
 US-A1- 2010 105 733

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. Enhetsdoseform omfattende fra 0,9 til 1,1 mg, fra 2,2 til 2,8 mg, fra 4,4 til 5,6 mg eller fra 9 til 11 mg av forbindelsen med formel I som dens dihydrokloridsalt

5

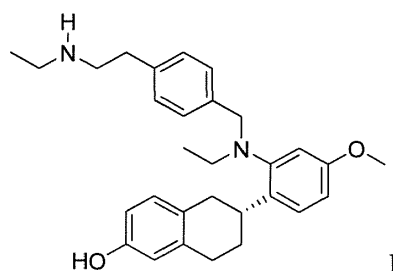


10

for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling av vasomotoriske forstyrrelser i en peri-menopausal eller post-menopausal kvinne som har behov for dette, hvor fremgangsmåten omfatter administrering en gang daglig av den nevnte enhetsdoseformen til pasienten.

15

2. Anvendelse av en forbindelse med formel I som dens dihydrokloridsalt



20

ved fremstillingen av et medikament for behandling av vasomotoriske forstyrrelser i en peri-menopausal eller post-menopausal kvinne som har behov for dette, hvor medikamentet er en enhetsdoseform omfattende fra 0,9 til 1,1 mg, fra 2,2 til 2,8 mg, fra 4,4 til 5,6 mg eller fra 9 til 11 mg av nevnte forbindelse, og hvor fremgangsmåten omfatter administrering en gang daglig av den nevnte enhetsdoseformen til pasienten.

25

3. Enhetsdoseform for anvendelse ifølge krav 1 eller anvendelse ifølge krav 2, hvori enhetsdoseformen omfatter 1, 2,5, 5 eller 10 mg av forbindelsen med formel I som dens dihydrokloridsalt.
- 5 4. Enhetsdoseform for anvendelse ifølge krav 1 eller anvendelse ifølge krav 2, hvori enhetsdoseformen inneholder 10 mg av forbindelsen med formel I som dens dihydrokloridsalt.
- 10 5. Enhetsdoseform for anvendelse eller anvendelse ifølge kravene 1 til 4, som ytterligere omfatter en eller flere farmasøytisk aksepterbare eksipienser.
6. Enhetsdoseform ifølge krav 5, hvori enhetsdoseformen er en tablett eller kapsel som er egnet for oral administrering.
- 15 7. Enhetsdoseform ifølge krav 6, hvori, etter oral administrering av enhetsdoseformen, er mer enn 50% oppløst i magen før den blir frigitt til tynntarmen.
- 20 8. Enhetsdoseform ifølge krav 7, hvori enhetsdoseformen ikke er belagt med et syrebestandig belegg.
- 25 9. Enhetsdoseform for anvendelse eller anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, hvori enhetsdoseformen administreres oralt, en gang daglig; og eventuelt hvori enhetsdoseformen er en tablett eller kapsel som er egnet for oral administrering.
- 30 10. Enhetsdoseform for anvendelse eller anvendelse ifølge krav 9, hvori enhetsdoseformen er en tablett eller kapsel som er egnet for oral administrering, og som er mer enn 50% oppløst i magen før den blir frigitt til tynntarmen, eventuelt hvori enhetsdoseformen ikke er belagt med et syrebestandig belegg.