



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2775836 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61P 19/06 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2019.01.28
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2018.09.12
(86)	European Application Nr.	11875217.9
(86)	European Filing Date	2011.11.04
(87)	The European Application's Publication Date	2014.09.17
(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
(73)	Proprietor	CymaBay Therapeutics, Inc., 7999 Gateway Boulevard, Suite 130, Newark, CA 94560, USA DiaTex, Inc., 9 Grants Lake Drive, San Antonio, TX 78248, USA
(72)	Inventor	LAVAN, Brian Edward, c/o CymaBay Therapeutics, Inc.7999 GATEWAY BOULEVARD SUITE 130, NEWARK CA 94560, USA SAHA, Gopal Chandra, c/o CymaBay Therapeutics, Inc.7999 GATEWAY BOULEVARD SUITE 130, NEWARKCA 94560, USA ROBERTS, Brian K., c/o CymaBay Therapeutics, Inc.7999 GATEWAY BOULEVARD SUITE 130, NEWARKCA 94560, USA MCWHERTER, Charles A., c/o CymaBay Therapeutics, Inc.7999 GATEWAY BOULEVARD SUITE 130, NEWARKCA 94560, USA
(74)	Agent or Attorney	ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge

(54)	Title	METHODS FOR TREATING GOUT FLARES
(56)	References Cited:	US-B1- 6 613 802, Schlesinger N: "Management of acute and chronic gouty arthritis: present state-of-the-art. - PubMed - NCBI", , 1 January 2004 (2004-01-01), XP055181670, Retrieved from the Internet: URL: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/154 81999 [retrieved on 2015-04-08], US-A1- 2011 268 801, ANONYMOUS: "METABOLEX INITIATES PHASE 2 TRIAL OF ARHALOGENATE Potential Best-in-Class Uricosuric Agent for the Treatment of Gout", INTERNET CITATION, 19 May 2011 (2011-05-19), pages 1-2, XP002682224, Retrieved from the Internet: URL: http://www.metabolex.com/news/may19201 1.html [retrieved on 2012-02-11], BLUHM G B ET AL: "A double blind study comparing halofenate with probenecid in gout", ARTHRITIS & RHEUMATISM, WILEY, US, vol. 18, no. 4, 1 January 1975 (1975-01-01), pages 388-389, XP009183634, ISSN: 0004-3591

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

- 5 **1.** Forbindelse som er (-)-halofenat eller (-)-halofensyre eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, i det vesentlige fri for sin (+)-enantiomer, for anvendelse i behandling av en oppblussing av gikt eller til redusering av antallet, hyppigheten, varigheten eller intensiteten av oppblussinger av gikt som oppleves av et individ under innledning eller vedlikeholdelse av terapi for reduksjon av urinsyre.
- 10 **2.** Forbindelsen for anvendelse ifølge krav 1 som er for behandling av en oppblussing av gikt.
- 15 **3.** Forbindelsen ifølge krav 1 som er for redusering av antallet, hyppigheten, varigheten eller intensiteten av oppblussinger av gikt.
- 20 **4.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 3, der forbindelsen er (-)-halofenat.
- 25 **5.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 3, der forbindelsen er (-)-halofensyre eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav.
- 30 **6.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 5, der forbindelsen administreres oralt.
- 35 **7.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 6, der mengden av forbindelsen er effektiv for dosering én gang om dagen.
- 8.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 7, der forbindelsen administreres ved 100 til 1000 mg/dag, fortrinnsvis 400, 600, 800 eller 1000 mg/dag.
- 9.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 8, der forbindelsen administreres i fire uker eller lengre.
- 10.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 9, der individet er et som behandles eller som krever behandling med et forebyggende middel mot oppblussing eller middel for håndtering av smerte.

- 11.** Forbindelsen for anvendelse ifølge krav 10, der det forebyggende middelet mot oppblussing eller middelet for håndtering av smerte er kolkisin.
- 5 **12.** Forbindelsen for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 9, der individet også får administrert et middel til reduksjon av urat, som er en xantineoksidaseinhibitor, en inhibitor av urinsyreproduksjon, et urikosurikum eller en urikase.
- 10 **13.** Forbindelsen for anvendelse ifølge krav 12, der middelet for reduksjon av urat er allopurinol eller febuksostat.
- 15 **14.** Forbindelsen for anvendelse ifølge krav 12 eller 13, der middelet for reduksjon av urat er febuksostat.
- 15 **15.** Forbindelsen for anvendelse ifølge krav 12, der middelet for reduksjon av urat er probenecid, benzboromaron eller sulfinpyrazon.