



(12) Translation of  
European patent specification

(11) NO/EP 2849747 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
*A61K 31/407 (2006.01)*  
*A61K 31/196 (2006.01)*  
*A61K 31/405 (2006.01)*  
*A61K 45/06 (2006.01)*  
*A61P 19/00 (2006.01)*  
*A61P25/00 (2006.01)*  
*A61P29/00 (2006.01)*

**Norwegian Industrial Property Office**

---

(21)	Translation Published	2018.03.26
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2017.11.01
(86)	European Application Nr.	13725072.6
(86)	European Filing Date	2013.05.16
(87)	The European Application's Publication Date	2015.03.25
(30)	Priority	2012.05.18, EP, 12003895
(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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, 52078 Aachen, DE-Tyskland
(72)	Inventor	FROSCH, Stefanie, Beckerstrasse 49, 52078 Aachen, DE-Tyskland LINZ, Klaus, Nachtigallengrund 5, 53359 Rheinbach, DE-Tyskland SCHIENE, Klaus, Schaan 51, 41363 Jüchen, DE-Tyskland
(74)	Agent or Attorney	ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge
(54)	Title	<b>PHARMACEUTICAL COMPOSITION COMPRISING (1R,4R)-6'-FLUORO-N,N-DIMETHYL-4-PHENYL-4',9'-DIHYDRO-3'H-SPIRO[CYCLOHEXANE-1,1'-PYRANO [3,4,B]INDOL]-4-AMINE AND A NSAR</b>
(56)	References Cited:	EP-A2- 1 219 304, EP-A2- 1 457 202, US-A1- 2011 319 440, US-A- 5 310 936, US-A1- 2008 125 475, WO-A1-2005/066183

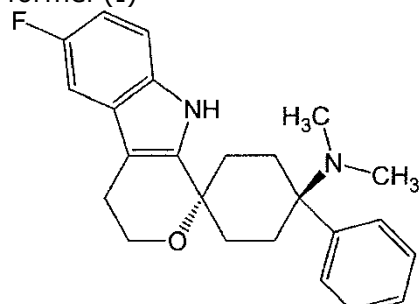
Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters 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.** Farmasøytisk sammensetning omfattende:

(a) en første farmakologisk aktiv ingrediens valgt fra forbindelsen ifølge kjemisk

5 formel (I)

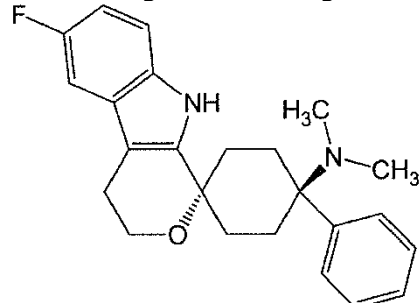


(I),

og de fysiologisk akseptable saltene derav, og

(b) en andre farmakologisk aktiv ingrediens, som er et ikke-steroid  
antirevmatisk legemiddel valgt fra gruppen bestående av indometacin,  
diclofenac, oxametacin og aceclofenac og de fysiologisk akseptable saltene  
derav.

**2.** Den farmasøytiske sammensetningen ifølge krav 1, hvor den første  
farmakologisk aktive ingrediensen er forbindelsen ifølge kjemisk formel (I)



(I).

**3.** Den farmasøytiske sammensetningen ifølge krav 1 eller 2, hvor den andre  
farmakologisk aktive ingrediensen er valgt fra gruppen bestående av  
indometacin, diclofenac og de fysiologisk akseptable saltene derav.

**4.** Den farmasøytiske sammensetningen ifølge hvilke som helst av de foregående  
kravene, som inneholder den første og den andre farmakologisk aktive

ingrediensen i et slikt vektforhold at de vil utøve en synergistisk terapeutisk effekt ved administrering til en pasient.

**5.** Den farmasøytsiske sammensetningen ifølge hvilke som helst av de foregående kravene, hvor det relative vektforholdet mellom den første farmakologisk aktive ingrediensen og den andre farmakologisk aktive ingrediensen er innenfor området fra 1 : 2 til 1 : 1 000 000.

**6.** Den farmasøytsiske sammensetningen ifølge hvilke som helst av de foregående kravene for anvendelse i forebygging eller behandling av smerte.

**7.** Den farmasøytsiske sammensetningen ifølge krav 6, hvor smerten er:

- perifer, sentral eller muskel-skjelettsmerte; og/eller
- akutt, subakutt eller kronisk smerte; og/eller
- moderat til alvorlig smerte, og/eller
- nevropatisk eller psykogen eller nociseptiv eller blandet smerte; og/eller
- smerte i korsryggen, visceral smerte eller hodepine; og/eller
- postoperativ (postkirurgisk), kreftrelatert eller inflammatorisk smerte.

**8.** Farmasøytsk doseringsform omfattende den farmasøytsiske sammensetningen ifølge hvilke som helst av de foregående kravene.

**9.** Den farmasøytsiske doseringsformen ifølge krav 8, som inneholder den første farmakologisk aktive ingrediensen i en dose fra 10 til 1200 µg.

**10.** Den farmasøytsiske doseringsformen ifølge krav 8 eller 9, som inneholder den andre farmakologisk aktive ingrediensen i en dose fra 10 til 1000 mg.

**11.** Den farmasøytsiske doseringsformen ifølge hvilke som helst av kravene 8 til 10, hvor doseringen av den første farmakologisk aktive ingrediensen er innenfor området fra 1:20 til 20:1 av mengden som er like effektiv som doseringen av den andre farmakologisk aktive ingrediensen.

**12.** Den farmasøytsiske doseringsformen ifølge hvilke som helst av kravene 8 til 11, som er for oral, intravenøs, intraperitoneal, transdermal, intratekal, intramuskulær, intranasal, transmukosal, subkutan eller rektal administrering.

**13.** Kit omfattende en første farmasøytisk doseringsform omfattende den første farmakologisk aktive ingrediensen som definert i krav 1 eller 2 og en andre farmasøytisk doseringsform omfattende den andre farmakologisk aktive ingrediensen som definert i krav 1 eller 3.

5

**14.** Kittet ifølge krav 13, hvori den første og den andre farmasøytiske doseringsformen er tilpasset for samtidig eller sekvensiell administrering, enten via samme eller en annen administreringsvei.