



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2964202 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 9/20 (2006.01)
A61K 9/28 (2006.01)
A61K 9/50 (2006.01)
A61K 31/4196 (2006.01)
A61P 39/04 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2019.04.08
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2018.10.31
(86)	European Application Nr.	14710654.6
(86)	European Filing Date	2014.03.06
(87)	The European Application's Publication Date	2016.01.13
(30)	Priority	2013.03.08, US, 201361774893 P 2013.05.17, US, 201361824435 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	Novartis AG, Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Sveits
(72)	Inventor	GHOSH, Indrajit, c/o NOVARTIS PHARMACEUTICALS CORPORATION One Health Plaza, East Hanover, New Jersey 07936-1080, USA ZHANG, Jia-Ai, c/o NOVARTIS PHARMACEUTICALS CORPORATION One Health Plaza, East Hanover, New Jersey 07936-1080, USA
(74)	Agent or Attorney	ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge

(54)	Title	ORAL FORMULATIONS OF DEFERASIROX
(56)	References Cited:	WO-A1-2005/097062, WO-A1-2010/143006, WO-A2-2009/130604, WO-A1-97/49395

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. Filmbelagt tablett for oral administrering som omfatter deferasirox eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, som er til stede i en mengde fra 45 til 60 vekt-% basert på tablettens totale vekt, hvori tablettens er uten natriumlaurylsulfat og laktose, og omfatter
- (i) mikrokrySTALLINSK cellulose;
 - (ii) krysspovidon;
 - (iii) povidon;
 - (iv) poloksamer 188;
 - (v) kolloidalt silisiumdioksid;
 - (vi) magnesiumstearat
2. Den filmbelagte tablett for oral administrering ifølge krav 1, hvori:
- (i) mikrokrySTALLINSK cellulose er til stede i en totalmengde fra 10 til 40 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (ii) krysspovidon er til stede i en totalmengde på 1 til 10 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (iii) povidon er til stede i en totalmengde på 1 til 5 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (iv) poloksamer 188 er til stede i en totalmengde på opptil 2 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (v) kolloidalt silisiumdioksid er til stede i en totalmengde på 0,1 til 1 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (vi) magnesiumstearat er til stede i en totalmengde på 0,1 til 2 vekt-% basert på totalvekt av tablettens;
 - (vii) belegget omfatter en funksjonell eller ikke-funksjonell polymer.
3. Den filmbelagte tablett for oral administrering ifølge krav 1, hvori tablettens inneholder 90 mg deferasirox eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav.
4. Den filmbelagte tablett for oral administrering ifølge krav 1, hvori tablettens inneholder 180 mg deferasirox eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav.

5. Den filmbelagte tabletten for oral administrering ifølge krav 1, hvori tabletten inneholder 360 mg deferasirox eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav.