



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2970222 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
C07D 401/14 (2006.01)

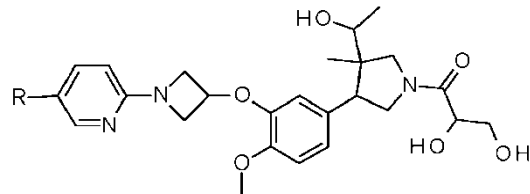
Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2017.04.24
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2016.12.21
(86)	European Application Nr.	14712968.8
(86)	European Filing Date	2014.03.07
(87)	The European Application's Publication Date	2016.01.20
(30)	Priority	2013.03.13, US, 201361778546 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	Eli Lilly and Company, Lilly Corporate Center, Indianapolis, IN 46285, US-USA
(72)	Inventor	DENG, Gary G., c/o Eli Lilly and Company, P. O. Box 6288, Indianapolis, Indiana 46206-6288, US-USA HUANG, Danwen, c/o Eli Lilly and Company, P. O. Box 6288, Indianapolis, Indiana 46206-6288, US-USA ODINGO, Joshua O., c/o Eli Lilly and Company, P. O. Box 6288, Indianapolis, Indiana 46206-6288, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Zacco Norway AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge

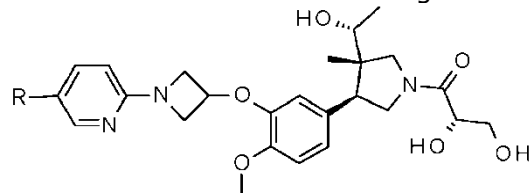
(54) Title **AZETIDINYLOXYPHENYL PYRROLIDINE COMPOUNDS**

(56) References
Cited: WO-A1-01/47905

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. Forbindelse med formelen**

5 eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, hvor R er hydrogen eller methyl.

2. Forbindelsen eller saltet ifølge krav 1 med formelen

hvor R er hydrogen eller methyl.

10

3. Forbindelsen eller saltet ifølge krav 1 eller 2, hvor R er methyl.

15

4. Forbindelsen som er (2S)-3-[(3S,4S)-3-[(1R)-1-hydroksyethyl]-4-(4-metoksy-3-{[1-(5-metylpyridin-2-yl)azetidin-3-yl]oksy}fenyl)-3-metylpyrrolidin-1-yl]-3-oksopropan-1,2-diol.

20

5. Farmasøytisk sammensetning omfattende en forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, og en farmasøytisk akseptabel bærer, tynner eller eksipient.

25

6. Farmasøytisk sammensetning omfattende en første bestanddel som er en forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, og en andre bestanddel som er tadalafil, og en farmasøytisk akseptabel bærer, tynner eller eksipient.

30

7. Forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, for anvendelse i terapi.

8. Forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, til anvendelse i behandling av overaktiv blære.

9. Forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, i kombinasjon med en effektiv mengde av tadalafil for anvendelse i behandling av overaktiv blære.