



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3046901 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
C07C 235/34 (2006.01)
A61K 31/165 (2006.01)
A61P 9/12 (2006.01)
A61P 13/12 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21) Translation Published 2018.03.12

(80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2017.10.18

(86) European Application Nr. 14845373.1

(86) European Filing Date 2014.09.17

(87) The European Application's Publication Date 2016.07.27

(30) Priority 2013.09.17, AU, 2013903573

(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 Vectus Biosystems Limited, 3-11 Primrose Avenue, Rosebery, NSW 2018, AU-Australia

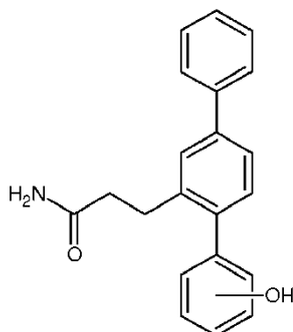
(72) Inventor DUGGAN, Karen Annette, 9 Surfside Avenue, Clovelly, New South Wales 2031, AU-Australia

(74) Agent or Attorney ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge

(54) Title **COMPOSITIONS FOR THE TREATMENT OF HYPERTENSION AND/OR FIBROSIS**

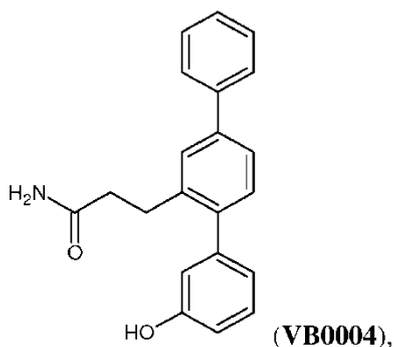
(56) References Cited: WO-A1-2005/120545, WO-A1-2015/039172, PETERS, M. ET AL.: 'A modular synthesis of teraryl-based α -helix mimetics, Part 1: Synthesis of core fragments with two electronically differentiated leaving groups' CHEMISTRY - A EUROPEAN JOURNAL vol. 19, no. 7, 2013, pages 2442 - 2449, XP055311902, WHITWORTH: "EMERGING DRUGS IN THE MANAGEMENT OF HYPERTENSION", EXPERT OPIN. EMERGING DRUGS, vol. 8, no. 2, 1 January 2003 (2003-01-01), pages 377-388, XP008047831, ISSN: 1472-8214, DOI: 10.1517/14728214.8.2.377, US-A1-2011 082 109

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.

2. Forbindelsen ifølge krav 1, hvori forbindelsen har formelen

10

eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav.

3. Farmasøytisk sammensetning omfattende en forbindelse, eller en stereoisomer eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, og en farmasøytisk akseptabel eksipient.

15

4. Forbindelse, eller stereoisomer eller farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, til anvendelse i terapeutisk behandling av hypertensjon eller prehypertensjon.

20

5. Forbindelse, eller stereoisomer eller farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, til anvendelse i profylaktisk behandling av fibrose.

6. Forbindelse, eller stereoisomer eller farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, til anvendelse i terapeutisk behandling av fibrose.

25

7. Forbindelse, eller stereoisomer eller farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, til anvendelse i terapeutisk behandling av hypertensjon og fibrose.

5

8. Forbindelse, eller stereoisomer eller farmasøytisk akseptabelt salt derav, ifølge krav 1 eller krav 2, til anvendelse i behandling av prehypertensjon og fibrose.

10

9. Forbindelsen, eller en stereoisomer eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, til anvendelse ifølge et hvilket som helst av krav 5 til 8, hvori fibrosen er myokardiell fibrose eller nyrefibrose.

15

10. Forbindelsen, eller en stereoisomer eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, til anvendelse ifølge et hvilket som helst av krav 5 til 8, hvori fibrosen er myokardiell fibrose og nyrefibrose.

11. Farmasøytisk sammensetning ifølge krav 3 til anvendelse i terapeutisk behandling av hypertensjon eller prehypertensjon.

20

12. Farmasøytisk sammensetning ifølge krav 3 til anvendelse i profylaktisk behandling av fibrose.

25

13. Farmasøytisk sammensetning ifølge krav 3 til anvendelse i terapeutisk behandling av fibrose.

14. Farmasøytisk sammensetning ifølge krav 3 til anvendelse i terapeutisk behandling av hypertensjon og fibrose eller prehypertensjon og fibrose.