



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3093018 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/444 (2006.01)
A61K 9/08 (2006.01)
A61P 27/02 (2006.01)
A61P 27/06 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

| | | |
|------|--|---|
| (21) | Translation Published | 2019.05.13 |
| (80) | Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent | 2018.11.28 |
| (86) | European Application Nr. | 15735133.9 |
| (86) | European Filing Date | 2015.01.08 |
| (87) | The European Application's Publication Date | 2016.11.16 |
| (30) | Priority | 2014.01.10, US, 201461925882 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 |
| (73) | Proprietor | Santen Pharmaceutical Co., Ltd, 3-9-19, Shimoshinjo Higashiyodogawa-ku, Osaka-shi, Osaka 533-8651, Japan |
| (72) | Inventor | SHAMS, Naveed, 2100 Powell StreetSuite 1600, Emeryville, California 94608, USA KROON, Henk-Andre, 2100 Powell StreetSuite 1600, Emeryville, California 94608, USA KAWATA Hisashi, 4-20 Ofuka-choKita-ku, Osaka-shiOsaka 530-8552, Japan KAWABATA Noriko, 4-20 Ofuka-choKita-ku, Osaka-shiOsaka 530-8552, Japan |
| (74) | Agent or Attorney | ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge |
| (54) | Title | PHARMACEUTICAL PREPARATION INCLUDING PYRIDYLAMINO ACETIC ACID COMPOUND |
| (56) | References Cited: | WO-A2-2014/010654, WO-A1-2010/113957, EP-A1- 3 093 019, US-A1- 2014 018 396, WO-A1-2009/113600, JP-A- 2014 019 650, EP-A1- 2 415 763, JP-A- 2011 057 633 |

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.** Farmasøytisk preparat for behandling eller forebygging av glaukom eller okulær hypertensjon, omfattende 0,001 til 0,01 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)acetat eller et salt derav.
- 10 **2.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,001 til 0,003 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 15 **3.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0011 til 0,0030 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 20 **4.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0011 til 0,0029 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 25 **5.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0013 til 0,0027 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 30 **6.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0015 til 0,0025 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 35 **7.** Det farmasøytiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0010 % (vekt/volum), 0,0011 % (vekt/volum), 0,0012 % (vekt/volum), 0,0013 % (vekt/volum), 0,0014 % (vekt/volum), 0,0015 % (vekt/volum), 0,0016 % (vekt/volum), 0,0017 % (vekt/volum), 0,0018 % (vekt/volum), 0,0019 % (vekt/volum), 0,0020 % (vekt/volum), 0,0021 % (vekt/volum), 0,0022 % (vekt/volum), 0,0023 % (vekt/volum), 0,0024 % (vekt/volum), 0,0025 % (vekt/volum), 0,0026 % (vekt/volum), 0,0027 % (vekt/volum), 0,0028 % (vekt/volum), 0,0029 % (vekt/volum) eller 0,0030 % (vekt/volum)-isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.

8. Det farmasøyttiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0011 % (vekt/volum), 0,0012 % (vekt/volum), 0,0013 % (vekt/volum), 0,0014 % (vekt/volum), 0,0015 % (vekt/volum), 0,0016 % (vekt/volum), 0,0017 % (vekt/volum), 0,0018 % (vekt/volum), 0,0019 % (vekt/volum), 0,0020% (vekt/volum), 0,0021% (vekt/volum), 0,0022 % (vekt/volum), 0,0023 % (vekt/volum), 0,0024 % (vekt/volum), 0,0025 % (vekt/volum), 0,0026 % (vekt/volum), 0,0027 % (vekt/volum), 0,0028 % (vekt/volum), 0,0029 % (vekt/volum) eller 0,0030 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 5
9. Det farmasøyttiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,0011 % (vekt/volum), 0,0012 % (vekt/volum), 0,0013 % (vekt/volum), 0,0014 % (vekt/volum), 0,0015 % (vekt/volum), 0,0016 % (vekt/volum), 0,0017 % (vekt/volum), 0,0018 % (vekt/volum), 0,0019 % (vekt/volum), 0,0020 % (vekt/volum), 0,0021 % (vekt/volum), 0,0022 % (vekt/volum), 0,0023 % (vekt/volum), 0,0024 % (vekt/volum), 0,0025 % (vekt/volum), 0,0026 % (vekt/volum), 0,0027 % (vekt/volum), 0,0028 % (vekt/volum) eller 0,0029 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 15
- 10
11. Det farmasøyttiske preparatet ifølge krav 1, omfattende 0,002 % (vekt/volum) isopropyl-(6-{[4-(pyrazol-1-yl)benzyl] (pyridin-3-ylsulfonyl)aminometyl}pyridin-2-ylamino)-acetat eller et salt derav.
- 20
12. Det farmasøyttiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 10, der en doseringsform er en øyedråpe.
- 25
13. Det farmasøyttiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 11, som anvendes til å instilleres i øyet én eller to ganger daglig.
- 30
14. Det farmasøyttiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 12, som anvendes til å instilleres i øyet i en dose på én eller to dråper.
- 35

15. Det farmasøytiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 11 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling eller forebygging av glaukom eller okulær hypertensjon, der det farmasøytiske preparatet instilleres i øyet én eller to ganger daglig.

5

16. Det farmasøytiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 11 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling eller forebygging av glaukom eller okulær hypertensjon, der det farmasøytiske preparatet instilleres i øyet i en dose på én eller to dråper.

10

17. Det farmasøytiske preparatet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 11 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling eller forebygging av glaukom eller okulær hypertensjon, der det farmasøytiske preparatet instilleres i øyet én gang daglig i en dose på én dråpe.