



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3138586 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61L 27/26 (2006.01)
A61L 27/50 (2006.01)
A61L 27/52 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45) Translation Published 2021.06.21

(80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2021.01.06

(86) European Application Nr. 16193473.2

(86) European Filing Date 2011.11.08

(87) The European Application's Publication Date 2017.03.08

(30) Priority 2010.11.08, WO, PCT/IB10/002846
2010.11.23, WO, PCT/IB10/003008

(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

(62) Divided application EP2637710, 2011.11.08

(73) Proprietor Allergan Industrie, SAS, Route de Promery Zone Artisanale de Pre-Mairy, 74370 Pringy, Frankrike

(72) Inventor Lebreton, Pierre, 7 rue Louis Revon, 74000 Annecy, Frankrike
Guetta, Olivier, 74 Boulevard du Fier, 74000 Annecy, Frankrike

(74) Agent or Attorney BRYN AARFLOT AS, Stortingsgata 8, 0161 OSLO, Norge

(54) Title **SOFT TISSUE FILLER**

(56) References
Cited: WO-A1-2008/068297
US-A1- 2010 255 068
US-A1- 2006 194 758
US-A1- 2010 028 437

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. Bløt-vevsfyllingssammensetning omfattende:

(1) en tverrbundet hyaluronsyre (HA) komponent omfattende en
5 blanding av et første HA-materiale med en vektgjennomsnittlig
molekylvekt på mindre enn 1,0 MDa og et andre HA-materiale med en
vektgjennomsnittlig molekylvekt i området 1,0-4,0 MDa, hvor det første
HA-materialet er inneholdt i blandingen i en mengde som er større enn
50 vekt%, og blandingen har en bimodal molekylvektsfordeling; og
10 (2) et ikke-tverrbundet HA-materiale med en vektgjennomsnittlig
molekylvekt på minst 1,0 MDa;
hvor hvert av HA-materialene er valgt fra hyaluronsyre og et
farmasøytisk akseptabelt salt derav; og
hvor fyllstoffblandingen har en HA-materialekonsentrasjon på 10-40
15 mg/ml.

2. Bløt-vevsfyllingssammensetning ifølge krav 1, hvor det første HA-
materialet har en vektgjennomsnittlig molekylvekt i området 0,3-0,75
MDa.

20

3. Bløt-vevsfyllingssammensetning ifølge krav 1 eller krav 2, hvor det
andre HA-materialet har en vektgjennomsnittlig molekylvekt i området
1,5-3,0 MDa.

25

4. Bløt-vevsfyllingssammensetning ifølge et hvilket som helst av de
foregående krav, som videre omfatter et bedøvelsesmiddel.

5. Bløt-vevsfyllingssammensetning ifølge krav 4, hvor bedøvelsesmidlet
er lidokain.

30