



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3397619 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
C07D 263/32 (2006.01)
A61K 31/421 (2006.01)
A61P 17/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45)	Translation Published	2020.10.12
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2020.07.29
(86)	European Application Nr.	16828990.8
(86)	European Filing Date	2016.12.27
(87)	The European Application's Publication Date	2018.11.07
(30)	Priority	2015.12.28, JP, 2015256784
(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	Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd., 2-9, Kanda Tsukasa-machi Chiyoda-ku, Tokyo 101-8535, Japan
(72)	Inventor	MURAKAMI, Yoshihiro, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan MATSUSHITA, Hitoshi, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan MATSUMOTO, Kengo, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan OKADA, Minoru, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan YUKI, Yohei, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo- ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan KOYAMA, Noriyuki, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan KANAI, Naohiko, c/o OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.,3-2-27, Otedori,Chuo-ku,, Osaka-shi,Osaka 5400021,, Japan

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

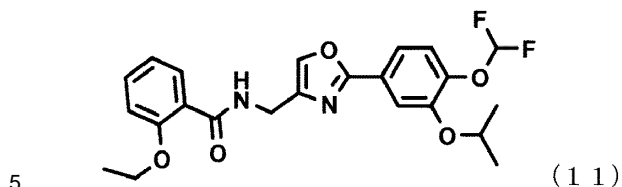
(54) Title **OINTMENT**

(56) References
Cited: WO-A2-2007/058338
 WO-A1-2014/034958

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. Salve omfattende en oksazolforbindelse representert med følgende formel (11):



og en basiskomponent,

hvor basiskomponenten omfatter et løsningsmiddel for å løse oksazolforbindelsen i løsningsmiddelet, og en salvebasis for å dispergere eller løse løsningsmiddelet i salvebasisen,

10 hvor oksazolforbindelsen er løst i løsningsmiddelet for å løse oksazolforbindelsen, og hvor løsningsmiddelet for å løse oksazolforbindelsen er minst ett medlem valgt fra gruppen bestående av propylenkarbonat, benzylalkohol og triacetin.

15 2. Salve ifølge krav 1, hvor løsningsmiddelet for å løse oksazolforbindelsen er (i) bare propylenkarbonat, eller (ii) propylenkarbonat med benzylalkohol og/eller triacetin.

3. Salve ifølge krav 1 eller 2, hvor basiskomponenten omfatter mer enn 2 vektdeler og 30 vektdeler eller mindre av løsningsmiddelet for å løse oksazolforbindelsen i løsningsmiddelet, per vektdel av oksazolforbindelsen, og 5 til 5000 vektdeler av salvebasisen for dispergering eller løsning av løsningsmiddelet i salvebasisen, per vektdel av oksazolforbindelsen.

4. Salve ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 3, hvor salvebasisen omfatter et hydrokarbon.

25 5. Salve ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 4, hvor salvebasisen er en salvebasis for å dispergere løsningsmiddelet i salvebasisen, og løsningsmiddelet i form av dråper, hvori oksazolforbindelsen er løst, er dispergert i salvebasisen.

30 6. Salve ifølge krav 5, hvor dråpene har en gjennomsnittlig partikkelstørrelse på 100 µm eller mindre.

7. Salve ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 6, hvor salvebasisen omfatter minst bivoks.

8. Salve ifølge krav 7, hvor bivoksen ikke er kjemisk bleket.

5

9. Salve ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 8, for anvendelse i behandling og/eller forebygging av eksem og dermatitt.