



(12) Translation of  
European patent specification

(11) NO/EP 3528791 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
*A61K 9/20 (2006.01)*  
*A61K 9/00 (2006.01)*  
*A61K 31/505 (2006.01)*

**Norwegian Industrial Property Office**

---

(45)	Translation Published	2024.03.04
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2023.12.06
(86)	European Application Nr.	17794275.2
(86)	European Filing Date	2017.10.23
(87)	The European Application's Publication Date	2019.08.28
(30)	Priority	2016.10.24, IN, 201621036404
(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
	Designated Validation States:	MA; MD
(73)	Proprietor	Janssen Sciences Ireland Unlimited Company, Barnahely Ringaskiddy, Co Cork, Ireland
(72)	Inventor	PATANKAR, Harshad, Janssen Research and Development LLC 1000 US Highway Route 202, South Raritan, New Jersey 08869, USA GOYVAERTS, Nicolaas Martha Felix, Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgia RANGA RAJAN, Gopal Rajan, Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgia
(74)	Agent or Attorney	Novagraaf Brevets, Bâtiment O2, 2 rue Sarah Bernhardt CS90017, 92665 ASNIÈRES-SUR-SEINE CEDEX, Frankrike

---

(54) Title                    **DISPERSIBLE COMPOSITIONS**

(56) References  
Cited:                    WO-A1-2006/024668  
                              WO-A1-2015/120014  
                              WO-A1-2015/176008  
                              WO-A1-2015/136294

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. Dispergerbar sammensetning omfattende E-4-[[4-[[4-(2-cyanoetenyl)-2,6-dimetylfenyl]amino]-2-pyrimidinyl]amino]-benzonitril (rilpivirin) eller et farmasøytisk akseptabelt syreaddisjonssalt derav, som den aktive bestanddelen, 5 hvori den aktive bestanddelen er til stede i den dispergerbare sammensetningen i form av granuler, granulene videre omfattende en farmasøytisk akseptabel eksipiens; hvori sammensetningen omfatter 2,5 mg baseekvivalent av E-4-[[4-[[4-(2-cyanoetenyl)-2,6-dimetylfenyl]amino]-2-pyrimidinyl]amino]-benzonitril; og hvori sammensetningen videre omfatter ved siden av granulene, i den 10 ekstragranulære fraksjonen, mikrokrystallinsk cellulose og mannitol.
2. Sammensetningen ifølge krav 1, hvori den farmasøytisk akseptable eksipiensen av granulene omfatter et fuktemiddel.
3. Sammensetningen ifølge krav 1 eller 2, hvori den farmasøytisk akseptable eksipiensen av granulene omfatter et desintegreringsmiddel.
- 15 4. Sammensetningen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvori den farmasøytisk akseptable eksipiensen av granulene omfatter et fortynningsmiddel.
5. Sammensetningen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, omfattende i den ekstragranulære fraksjonen et fuktemiddel.
- 20 6. Sammensetningen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, omfattende i den ekstragranulære fraksjonen et desintegreringsmiddel.
7. Sammensetningen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvori sammensetningen er en tablett.
8. Sammensetningen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, 25 hvori den aktive bestanddelen er rilpivirin HCl.
9. Kombinasjon omfattende en sammensetning ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene og ett eller flere andre terapeutiske midler nyttige i behandlingen av HIV-infeksjon.