



(12) Translation of  
European patent specification

(11) NO/EP 3573620 B1

NORWAY

(19) NO

(51) Int Cl.

*A61K 31/549 (2006.01)*

*A61K 31/404 (2006.01)*

*A61K 31/4422 (2006.01)*

*A61K 31/277 (2006.01)*

*A61K 31/41 (2006.01)*

*A61K 31/495 (2006.01)*

*A61K 31/382 (2006.01)*

*A61K 31/4178 (2006.01)*

*A61K 31/517 (2006.01)*

*A61K 31/40 (2006.01)*

*A61K 31/4184 (2006.01)*

*A61K 31/554 (2006.01)*

*A61K 31/4035 (2006.01)*

*A61K 31/4418 (2006.01)*

*A61P 9/12 (2006.01)*

**Norwegian Industrial Property Office**

---

- (45) Translation Published 2023.05.02
- (80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2022.12.14
- (86) European Application Nr. 18745362.6
- (86) European Filing Date 2018.01.23
- (87) The European Application's Publication Date 2019.12.04
- (30) Priority 2017.01.25, US, 201762450324 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 The George Institute for Global Health, Level 5, 1 King Street Newtown, Sydney, New South Wales, 2042, Australia
- (72) Inventor RODGERS, Anthony, Level 5 1 King Street Newtown, Sydney, New South Wales 2042, Australia  
MACMAHON, Stephen, Level 5 1 King Street Newtown, Sydney, New South Wales 2042, Australia
- (74) Agent or Attorney BRYN AARFLOT AS, Stortingsgata 8, 0161 OSLO, Norge
- 

(54) Title **COMPOSITIONS FOR THE TREATMENT OF HYPERTENSION**

(56) References  
Cited:

US-A1- 2012 115 854, US-A1- 2004 198 789, US-A1- 2005 187 262, CN-A- 106 310 278, WO-A1-2014/114627, WO-A1-2011/149438, CN-A- 101 966 187, CN-A- 102 225 203, CN-A- 101 966 190,  
Anonymous: "Triple Therapy Prevention of Recurrent Intracerebral Disease EveNts Trial", clinicaltrials.gov , 4 March 2016 (2016-03-04), XP055529690, Retrieved from the Internet: URL:<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/record/NCT02699645?view=record>  
Anonymous: "Triple Therapy Prevention of Recurrent Intracerebral Disease EveNts Trial", clinicaltrials.gov, 4 March 2016 (2016-03-04), XP055529690, Retrieved from the Internet: URL:<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/record/NCT02699645?view=record> [retrieved on 2018-12-04]  
, Retrieved from the Internet: URL:<https://www.rxlist.com>  
, Retrieved from the Internet: URL:<https://www.drugs.com/dosage>  
KURIYAMA , S et al.: "Renoprotective effect of triple therapy with low-dose angiotensin receptor blocker, low-dose diuretic and Ca-antagonist in hypertensive type 2 diabetic patients with overt nephropathy", Japanese Journal of Nephrology, vol. 45, no. 4, 1 January 2003 (2003-01-01), pages 367-371, XP055619671, DOI: 10.14842/jpnjnephrol1959.45.367  
, Retrieved from the Internet: URL:<https://www.medicines.org.uk/emc>

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. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ved behandling av hypertensjon omfattende:
- 5 (a) telmisartan;  
(b) indapamid; og  
(c) amlodipinbesylat;  
hvori dosen av telmisartan er ca. 8 mg til 12 mg, dosen av indapamid er ca. 0,5 mg til 0,75 mg, og dosen av amlodipinbesylat er ca. 1 mg til 1,5 mg og
- 10 hvori den farmasøytiske sammensetningen er fri for en angiotensinkonverterende enzyminhibitor eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, en betablokker eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, et lipidregulerende middel, blodplatefunksjonsforandrende middel, et serumhomocysteinsenkende middel eller en kombinasjon derav.
- 15 2. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvori dosen av indapamidet er ca. 0,625 mg.
3. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvori dosen av amlodipinbesylat er ca. 1,25 mg.
- 20
4. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvori dosen av telmisartan er ca. 10 mg.
5. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvori dosen av telmisartan er ca. 10 mg, dosen av indapamid er ca. 0,625 mg, og dosen av amlodipinbesylat er ca. 1,25 mg.
- 25
6. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvori den farmasøytiske sammensetningen er egnet for oral
- 30 administrering.
7. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 6, hvori den farmasøytiske sammensetningen er i form av en pille, tablett eller kapsel.