



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3763384 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 39/00 (2006.01)
A61M 5/178 (2006.01)
C07K 1/00 (2006.01)
C07K 16/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45) Translation Published 2024.11.25

(80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2024.08.28

(86) European Application Nr. 20186174.7

(86) European Filing Date 2015.12.03

(87) The European Application's Publication Date 2021.01.13

(30) Priority 2014.12.03, EP, 14196069

(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 EP3226895, 2015.12.03

(73) Proprietor CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern, Sveits

(72) Inventor Pedrussio, Renzo, Weierbuehlweg 5, 3098 Koeniz, Sveits
Styger, Regula, Asterweg 18, 3004 Bern, Sveits

(74) Agent or Attorney PLOUGMANN VINGTOFT, C. J. Hambros plass 2, 0164 OSLO, Norge

(54) Title **PHARMACEUTICAL PRODUCT WITH INCREASED STABILITY COMPRISING IMMUNOGLOBULINS**

(56) References Cited:

EP-A1- 2 361 636
EP-A1- 3 202 389
WO-A1-2014/140095
WO-A1-2014/140097
WO-A2-03/039632
WO-A2-2012/151247
FR-A1- 2 995 213
GB-A- 2 471 726
GREGORY A SACHA ET AL: "7th Annual Pre-Filled Syringes Forum", 19 May 2014 (2014-05-19), XP055168850, Retrieved from the Internet
<URL:<http://www.pharmaedresources.com/brochures/PreFilledMay2014.pdf>> [retrieved on 20150210]

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 produkt som omfatter en lufttett emballasje som omfatter en polyklonal immunoglobulinløsning i en pre-fylt polymersprøyte og en oksygen-scavenger, hvor immunoglobulinløsningen omfatter i det minste 5% (vekt/volum) IgG og hvori det er gass i et tomrom i sprøyten, hvori polymersprøyten er laget av eller omfatter:

(i) en sykloolefin-kopolymer, en sykloolefin-polymer eller en kombinasjon derav;

(ii) et polypropylen, et polyetylen, et polyakryl eller et polystyren eller kombinasjoner derav; eller

(iii) polykarbonat;

Og hvor innsiden av sprøyten er silikonisert.

2. Det farmasøytiske produktet ifølge krav 1, hvor immunoglobulinløsningen skal administreres intravenøst eller subkutant.

3. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor IgG-innholdet i Ig-løsningen er i det minste 95% (vekt/vekt) i forhold til den totale mengden av protein i Ig-løsningen.

4. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor immunoglobulinløsningen er formulert med en stabilisator.

5. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor tomrommet er mindre enn 20 % av volumet til immunoglobulinløsningen.

6. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor den lufttette emballasjen er ikke transparent.

7. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 5, hvor den lufttette emballasjen er transparent.

8. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor den lufttette emballasjen er en blisterpakning eller en forseglet lomme.

9. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor nevnte oksygen-scavenger er jernoksid.

10. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor den lufttette emballasjen ble fylt med inert gass.

11. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor immunoglobulinløsningen er beskyttet mot lys, eventuelt ved ytterligere emballasje.

12. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor sprøyten er egnet for innsetting eller festing til et kateter, en sprøytdriver, en pumpeanordning eller en autoinjektor.

13. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor sprøyten er egnet for å transferere produktet, direkte eller via spiss-til-spiss-kontakt, til reservoaret av en infusjonspumpe eller en autoinjektor, til en annen sprøyte som er egnet for en sprøytepumpe eller sprøytdriver.

14. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor en nål er festet til sprøyten, som har en finhets-målverdi fra 20G til 30G.

15. Det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvor immunoglobulinløsningen er stabil over en periode på i det minste 24 måneder, fortrinnsvis på i det minste 30 måneder, mer foretrukket på i det minste 36 måneder.

16. Bruk av det farmasøytiske produktet ifølge et hvilket som helst av kravene 1–8 og 10–15 for langvarig lagring av den polyklonale immunoglobulinløsningen.

17. Bruk ifølge krav 16, hvor den langvarige lagringen er lagring over en periode på i det minste 24 måneder, fortrinnsvis på i det minste 30 måneder, enda mer foretrukket på i det minste 36 måneder.