



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3785733 B1

(19) NO
NORWAY
(51) Int Cl.
A61K 45/00 (2006.01)
A61K 31/196 (2006.01)
A61K 31/437 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45) Translation Published 2022.04.11
(80) Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent 2022.01.05
(86) European Application Nr. 20195373.4
(86) European Filing Date 2018.11.06
(87) The European Application's Publication Date 2021.03.03
(30) Priority 2017.11.06, EP, 17200219
2018.04.27, EP, 18169952
2017.11.06, US, 201762582141 P
2018.04.27, US, 201862663647 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 Stalicla S.A., Avenue de Sécheron 15, 1202 Geneva, Sveits
(72) Inventor Durham, Lynn, STALICLA SA Avenue de Sécheron 15, 1202 Genève, Sveits
(74) Agent or Attorney Budde Schou A/S, Dronningens Tværgade 30, 1302 KØBENHAVN K, Danmark

(54) Title **PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR THE TREATMENT OF AUTISM**
(56) References Cited: LEMONNIER ET AL: "Effects of bumetanide on neurobehavioral function in children and adolescents with autism spectrum disorders", TRANSL PSYCHIATRY,, vol. 7, 14 March 2017 (2017-03-14), pages 1-9, XP002789821, DOI: 10.1038/TP.2017.10

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 blanding som omfatter**

- en substans med evne til å heve intracellulære cAMP-nivåer og
- en substans med evne til å modulere intracellulær kalsiumkonsentrasjon,

5 hvori substansen med evne til å heve intracellulære cAMP-nivåer er ibudilast og substansen med evne til å modulere intracellulær kalsiumkonsentrasjon er bumetanid.

2. Blanding ifølge krav 1 for anvendelse i behandling av autisme-spektrum-lidelse (ASD).**3. Sett for anvendelse i behandling av ASD, som omfatter**

- en substans med evne til å heve intracellulære cAMP-nivåer og
- en substans med evne til å modulere intracellulær kalsiumkonsentrasjon,

10 hvori substansen med evne til å heve intracellulære cAMP-nivåer er ibudilast og substansen med

evne til å modulere intracellulær kalsiumkonsentrasjon er bumetanid.