



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 4101454 B1

NORWAY

- (19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/549 (2006.01)
A61K 31/277 (2006.01)
A61K 31/382 (2006.01)
A61K 31/40 (2006.01)
A61K 31/4035 (2006.01)
A61K 31/404 (2006.01)
A61K 31/41 (2006.01)
A61K 31/4178 (2006.01)
A61K 31/4184 (2006.01)
A61K 31/4418 (2006.01)
A61K 31/4422 (2006.01)
A61K 31/495 (2006.01)
A61K 31/517 (2006.01)
A61K 31/554 (2006.01)
A61P 9/12 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45)	Translation Published	2024.07.22
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2024.04.10
(86)	European Application Nr.	22188172.5
(86)	European Filing Date	2018.01.23
(87)	The European Application's Publication Date	2022.12.14
(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
(62)	Divided application	EP3573620, 2018.01.23
(73)	Proprietor	The George Institute for Global Health, Level 18 International Towers 3 300 Barangaroo Avenue, Sydney NSW, Australia
(72)	Inventor	RODGERS, Anthony, Sydney, 2042, Australia MACMAHON, Stephen, Sydney, 2042, Australia
(74)	Agent or Attorney	BRYN AARFLOT AS, Stortingsgata 8, 0161 OSLO, Norge

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

(56) References Cited:
WO-A1-2011/149438
CN-A- 101 966 187
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/re cord/NCT02699645?view=record> [retrieved on 2018-12-04]

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:

- (a) telmisartan;
- (b) indapamid; og
- (c) amlodipinbesylat;

5 hvori dosen av telmisartan er ca. 16 mg til 24 mg, dosen av indapamid er ca. 1 mg til 1,5 mg og dosen av amlodipinbesylat er ca. 2 mg til 3 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 anvendelsen ifølge krav 1, hvori dosen av telmisartan er ca. 20 mg.

3. Farmasøytisk sammensetning for anvendelsen ifølge krav 1, hvori dosen av indapamid er ca. 1,25 mg.

20 4. Farmasøytisk sammensetning for anvendelsen ifølge krav 1, hvori dosen av amlodipinbesylat er ca. 2,5 mg.

5. Farmasøytisk sammensetning for anvendelsen ifølge krav 1, hvori dosen av telmisartan er ca. 20 mg, dosen av indapamid er ca. 1,25 mg, og dosen av amlodipinbesylat er ca. 2,5 mg.

25 6. Farmasøytisk sammensetning for anvendelsen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvori den farmasøytiske sammensetningen er egnet for oral administrering.

30 7. Farmasøytisk sammensetning for anvendelsen ifølge et hvilket som helst av de foregående kravene, hvori den farmasøytiske sammensetningen er i form av en pille, tablett eller kapsel.