

FI/EP 2 630 962 Rajoitetut patenttivaatimukset

1. Glatirameeriasetaatti farmaseuttisen koostumuksen muodossa käytettäväksi relapsoivasta-remittoivasta multippeliskleroosista kärsivän ihmispotilaan hoitamiseksi hoito-ohjelmassa, joka hoito-ohjelma muodostuu jokaiselle viikolle ajoittuvasta kolmen ihonalaisen 40 mg:n glatirameeriasetaattiannoksen injektiosta, jolloin jokaisen ihonalaisen injektion välissä on ainakin yksi päivä, ja missä farmaseuttinen koostumus edelleen käsittää mannitolia ja sen pH on välillä 5,5 - 7,0.

2. Glatirameeriasetaatti farmaseuttisen koostumuksen muodossa käytettäväksi patenttivaatimuksen 1 mukaisesti aivojen atrofian vähentämiseksi.

3. Glatirameeriasetaatti farmaseuttisen koostumuksen muodossa käytettäväksi patenttivaatimuksen 1 tai 2 mukaisesti, missä ihmispotilas ei ole saanut glatirameeriasetaattiterapiaa ennen hoidon aloittamista.