

FI/EP 3 199 172 Rajoitetut patenttivaatimukset

1. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi ihmispotilaan hoitamiseksi, joka potilas kärsii relapsoivasta-remittoivasta multippeliskleroosista tai on kokenut ensimmäisen kliinisen episodin ja riski arvioidaan korkeaksi, että hänelle kehittyy kliinisesti varma multippeliskleroosi, joka käyttö käsittää sen että potilaalle annetaan jokaiselle seitsemän päivän jaksolle ajoittuen kolme ihonalaista glatirameeriasetaatin 40 mg:n injektiota, missä jokaisen ihonalaisen injektion välissä on ainakin yksi päivä ja glatirameeriasetaatti on farmaseuttisessa koostumuksessa, jonka pH on välillä 5,5 - 7,0.
2. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi patenttivaatimuksen 1 mukaisesti, missä potilas kärsii relapsoivasta-remittoivasta multippeliskleroosista.
3. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi patenttivaatimuksen 1 mukaisesti, missä potilas on kokenut ensimmäisen kliinisen episodin ja riski arvioidaan korkeaksi että hänelle kehittyy kliinisesti varma multippeliskleroosi.
4. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-3 mukaisesti vähentämään etenevien leesioiden kumulatiivista lukumäärää T₁-painotetuissa kuvissa ihmispotilaassa.
5. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-4 mukaisesti vähentämään uusien T₂-leesioiden lukumäärää ihmispotilaan aivoissa.
6. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-5 mukaisesti vähentämään relapsien esiintymistiheyttä ihmispotilaassa.
7. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-6 mukaisesti potilaan hoitamiseksi yhtä tehokkaasti kuin annettaessa 20 mg glatirameeriasetaattia s.c. päivittäin.
8. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisesti glatirameeriasetaattihoidon siedettävyyden lisäämiseksi ihmispotilaassa.
9. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisesti vähentämään välittömän, injektion jälkeisen reaktion esiintymistiheyttä suhteessa päivittäisen ihonalaisen 20 mg:n glatirameeriasetaatin antamiseen.
10. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi patenttivaatimuksen 9 mukaisesti, missä välitön injektion jälkeinen reaktio käsittää palpitaation, kuumuuden tunteen, punastumisen, kuumia aaltoja, takykardiaa, hengenandistusta, rinnan alueen epämukavuutta, rintakipua, ei-sydänperäistä rintakipua, voimattomuutta, selkäkipua, bakteeri-infektion, palelemista, kystan, kasvojen edeeman, kuumetta, flunssan kaltaisia oireita, infektion, niskakipua, kipua, migreeniä, pyörtymistä, takykardiaa, vasodilataatiota, ruokahaluttomuutta, ripulia, gastroenteriittiä, maha-suolikanavan häiriötä, pahoinvointia, oksentamista, mustelmia, perifeeristä edeemaa, nivelkipua, kiihtymystä, ahdistuneisuutta, sekavuutta, jalkaterän velttoutta, hypertoniaa, levottomuutta, silmävärvettä, puhehäiriötä, vapinaa, huimausta, bronkiittia, hengenahdistusta, äänihuulten kouristusta, nuhaa, eryteemaa, herpes simplexiiä, kutinaa, ihottumaa, hikoilua, nokkosihottumaa, korvakipua, silmävaivoja, kuukautiskipuja, tiheää virtsaamistarvetta tai emättimen hiivainfektion.

11. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi jonkin patenttivaatimuksista 1-7 mukaisesti vähentämään injektiokohdan reaktion esiintymistiheyttä suhteessa päivittäisen ihonalaisen 20 mg:n glatirameeriasetaattiannoksen antamiseen.

12. Glatirameeriasetaatti käytettäväksi patenttivaatimuksen 11 mukaisesti, missä injektiokohdan reaktio käsittää eryteemaa, verenvuotoa, kovettumista, tulehdusta, massaa, kipua, kutinaa, nokkosihottumaa tai ruhjeen, joka esiintyy välittömästi injektiokohdan ympäristössä.