



(19) REPUBLIKA HRVATSKA
DRŽAVNI ZAVOD ZA
INTELEKTUALNO VLASNIŠTVO

(10) Identifikator
dokumenta:



HR P20240898 T1

HR P20240898 T1

(12) **PRIJEVOD PATENTNIH ZAHTEJEVA
EUROPSKOG PATENTA**

(51) MKP:

A61K 31/232 (2006.01)
A61K 31/366 (2006.01)
A61K 31/40 (2006.01)
A61K 31/505 (2006.01)
A61K 45/06 (2006.01)
A61K 47/06 (2006.01)
A61P 9/10 (2006.01)
A61P 9/00 (2006.01)
A61K 31/202 (2006.01)

(46) Datum objave prijevoda patentnih zahtjeva: 11.10.2024.

(21) Broj predmeta: P20240898T

(22) Datum podnošenja : 22.04.2019.

(96) Broj europske prijave patenta: EP 22171033.8
Datum podnošenja europske prijave patenta: 22.04.2019.

(97) Broj objave europske prijave patenta: EP 4056176 A1
Datum objave europske prijave patenta: 14.09.2022.

(97) Broj objave europskog patenta: EP 4056176 B1
Datum objave europskog patenta: 24.04.2024.

(31) Broj prve prijave: 201862735670 P (32) Datum podnošenja prve prijave: 24.09.2018. (33) Država ili organizacija podnošenja prve prijave: US
201862735680 P 24.09.2018. US
201862758387 P 09.11.2018. US
201962813888 P 05.03.2019. US
201962818514 P 14.03.2019. US

(62) Broj i datum prvobitne prijave u slučaju podjele patenta: 19864879.2 22.04.2019.

(73) Nositelj patenta: **Amarin Pharmaceuticals Ireland Limited, 88 Harcourt Street Dublin, D02 DK18 Dublin 2, IE**

(72) Izumitelj: **Soni Paresh, Mystic, 06355, US**

(74) Zastupnik: **Vukmir i suradnici odvjetničko društvo d.o.o., 10000 Zagreb, HR**

(54) Naziv izuma: **POSTUPCI SMANJENA RIZIKA OD KARDIOVASKULARNIH DOGAĐAJA KOD SUBJEKTA**

HR P20240898 T1

PATENTNI ZAHTJEVI

1. Pripravak za upotrebu u postupku smanjenja rizika od jednog ili više od: infarkta miokarda, moždanog udara, kardiovaskularne smrti, nestabilne angine, postupaka koronarne revaskularizacije i/ili hospitalizacije zbog nestabilne angine kod subjekta na stabilnoj terapiji statinima i s utvrđenom kardiovaskularnom bolesti, te postupak uključuje davanje subjektu pripravka koji sadrži ikozapent etil dnevno, pri čemu se subjekt prati radi simptoma fibrilacije atrijske i/ili treperenja.
2. Pripravak za upotrebu prema zahtjevu 1, naznačen time što pripravak sadrži oko 4 g ikozapent etila.
3. Pripravak za upotrebu u postupku smanjenja rizika od jednog ili više od: infarkta miokarda, moždanog udara, kardiovaskularne smrti, nestabilne angine, postupaka koronarne revaskularizacije i/ili hospitalizacije zbog nestabilne angine kod subjekta na stabilnoj terapiji statinima i s utvrđenom kardiovaskularnom bolesti, pri čemu postupak obuhvaća: (a) procjenu ima li subjekt ili je prethodno imao simptome fibrilacije atrijske i/ili treperenja; i (b) davanje subjektu pripravka koji sadrži oko 4 g ikozapent etila dnevno.
4. Pripravak za upotrebu prema bilo kojem prethodnom zahtjevu, naznačen time što je terapija statinima terapija statinima visokog, srednjeg ili niskog intenziteta.
5. Pripravak za upotrebu prema zahtjevu 4, naznačen time što terapija statinom niskog intenziteta uključuje 5 mg/dan do 10 mg/dan simvastatina.
6. Pripravak za upotrebu prema zahtjevu 4, naznačen time što terapija statinima srednjeg intenziteta uključuje 5 mg/dan do 10 mg/dan rosuvastatina, 10 mg/dan do 20 mg/dan atorvastatina, 20 mg/dan do 40 mg/dan simvastatina ili 10 mg/dan do 20 mg/dan simvastatina plus 5 mg/dan do 10 mg/dan ezetimiba.
7. Pripravak za upotrebu prema zahtjevu 4, naznačen time što terapija statinima visokog intenziteta uključuje 20 mg/dan do 40 mg/dan rosuvastatina, 40 mg/dan do 80 mg/dan atorvastatina, 80 mg/dan simvastatina ili 40 mg/dan do oko 80 mg/dan simvastatina plus 5 mg/dan do 10 mg/dan ezetimiba.