

【公報種別】特許法第 17 条の 2 の規定による補正の掲載

【部門区分】第 3 部門第 2 区分

【発行日】平成23年7月14日 (2011.7.14)

【公表番号】特表2010-520200(P2010-520200A)

【公表日】平成22年6月10日 (2010.6.10)

【年通号数】公開・登録公報2010-023

【出願番号】特願2009-551713(P2009-551713)

【国際特許分類】

A 6 1 K 45/00 (2006.01)

A 6 1 K 31/351 (2006.01)

A 6 1 K 31/405 (2006.01)

A 6 1 K 31/54 (2006.01)

A 6 1 P 1/16 (2006.01)

A 6 1 P 31/14 (2006.01)

A 6 1 P 31/20 (2006.01)

A 6 1 P 9/10 (2006.01)

A 6 1 K 45/06 (2006.01)

A 6 1 K 31/7052 (2006.01)

A 6 1 K 38/21 (2006.01)

C 0 7 D 309/08 (2006.01)

C 0 7 D 279/12 (2006.01)

C 0 7 D 409/12 (2006.01)

【 F I 】

A 6 1 K 45/00

A 6 1 K 31/351

A 6 1 K 31/405

A 6 1 K 31/54

A 6 1 P 1/16

A 6 1 P 31/14

A 6 1 P 31/20

A 6 1 P 9/10

A 6 1 K 45/06

A 6 1 K 31/7052

A 6 1 K 37/66 G

C 0 7 D 309/08

C 0 7 D 279/12

C 0 7 D 409/12

【手続補正書】

【提出日】平成23年5月24日 (2011.5.24)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

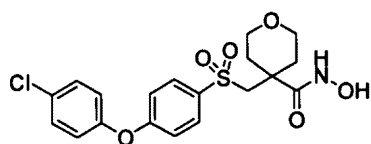
【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤を含む、慢性ウイルス性C型肝炎を治療するための医薬組成物であって、該マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤が

【化 1】



である、前記医薬組成物。

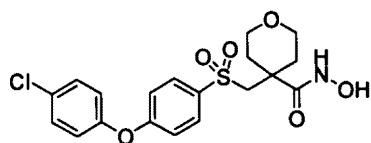
【請求項 2】

前記肝疾患のための他の薬物療法ですでにあらかじめ治療された患者、又は、前記肝疾患のための他の薬物療法で治療されている患者へ投与されるように調製されている、請求項 1 記載の医薬組成物。

【請求項 3】

マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤を含む、慢性ウイルス性C型肝炎を緩和するための医薬組成物であって、該マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤が

【化 2】

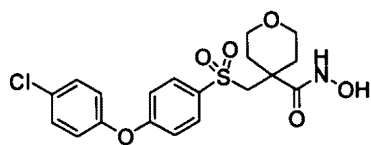


である、前記医薬組成物。

【請求項 4】

マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤を含む、C型肝炎ウイルスに感染した細胞においてC型肝炎ウイルスの複製を阻害するための医薬組成物であって、該マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤が

【化 3】

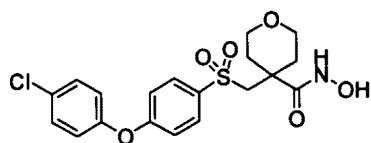


である、前記医薬組成物。

【請求項 5】

マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤を含む、C型肝炎ウイルスに感染した患者においてC型肝炎ウイルスの複製を阻害するための医薬組成物であって、該マトリックスメタロプロテイナーゼ阻害剤が

【化 4】



である、前記医薬組成物。

【請求項 6】

第二の薬剤をさらに含む、請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の医薬組成物。

【請求項 7】

前記第二の薬剤が、抗C型肝炎ウイルスインターフェロン、リバビリンまたはそれらの組み合わせから選択される、請求項 6 記載の医薬組成物。