

【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19年10月18日(2007.10.18)

【公表番号】特表2007-513056(P2007-513056A)

【公表日】平成19年5月24日(2007.5.24)

【年通号数】公開・登録公報2007-019

【出願番号】特願2006-525105(P2006-525105)

【国際特許分類】

A 6 1 K 31/55 (2006.01)

C 0 7 D 223/28 (2006.01)

A 6 1 P 25/04 (2006.01)

A 6 1 P 25/20 (2006.01)

A 6 1 P 3/10 (2006.01)

A 6 1 K 9/20 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 31/55

C 0 7 D 223/28

A 6 1 P 25/04

A 6 1 P 25/20

A 6 1 P 3/10

A 6 1 K 9/20

【手続補正書】

【提出日】平成19年9月3日(2007.9.3)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0013

【補正方法】変更

【補正の内容】

【0013】

睡眠の質の改善を含む上記障害の処置におけるオキシカルバゼピンの有用性は、適当な臨床試験、例えば600mg、1200mgまたは1800mgのオキシカルバゼピンの総1日量を投与する、例えば実施例に記載のものにより確認できる。関連分野の当業者は、このような有用性を確認するための適切な試験モデルを選択することが十分に可能である。適当な臨床試験は、特に神経因性疼痛患者での無作為、二重盲、プラセボ対照、並行試験である。