

【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】令和3年8月19日(2021.8.19)

【公表番号】特表2020-533295(P2020-533295A)
 【公表日】令和2年11月19日(2020.11.19)
 【年通号数】公開・登録公報2020-047
 【出願番号】特願2020-513594(P2020-513594)
 【国際特許分類】

A 6 1 K 31/4035 (2006.01)
 A 6 1 P 25/36 (2006.01)
 A 6 1 P 25/04 (2006.01)
 A 6 1 K 9/22 (2006.01)
 A 6 1 K 47/30 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 31/4035
 A 6 1 P 25/36
 A 6 1 P 25/04
 A 6 1 K 9/22
 A 6 1 K 47/30

【手続補正書】

【提出日】令和3年4月28日(2021.4.28)

【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】

物質使用障害の治療に使用するための、マジンドール含有組成物であって、前記物質がオピオイドである、組成物。

【請求項2】

物質使用障害の治療に使用するための、マジンドールと薬学的に許容可能な担体又は賦形剤及び/又は希釈剤とを含有する組成物であって、前記物質がオピオイドである、組成物。

【請求項3】

物質使用障害の治療に使用するための、マジンドール含有組成物であって、前記物質がヘロインである、組成物。

【請求項4】

物質使用障害の治療に使用するための、マジンドールと薬学的に許容可能な担体又は賦形剤及び/又は希釈剤とを含有する組成物であって、前記物質がヘロインである、組成物。

【請求項5】

前記マジンドールを含む組成物が、経口投与のための組成物である、請求項1～4のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項6】

毎日投与するための組成物である、請求項1～5のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項7】

錠剤の形態である、請求項1～6のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項 8】

前記錠剤は、1 mg ~ 6 mg のマジンドールを含む、請求項 7 に記載の組成物。

【請求項 9】

前記組成物は、

マジンドール及び少なくとも 1 種の希釈剤を含む少なくとも 1 つの即時放出性 (I R) 層と、

マジンドール及び少なくとも 1 種の持続放出性で pH 非依存性かつ水不溶性のポリマーを含む少なくとも 1 つの持続放出性 (S R) 層と、

を含む多層マトリックス型錠剤の形態である、請求項 1 ~ 8 のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項 10】

前記 I R 層と前記 S R 層との重量比は、40 : 60 から 80 : 20 の間、50 : 50 から 70 : 30 の間、あるいは 50 : 50 である、請求項 9 に記載の組成物。

【請求項 11】

前記錠剤は、1 時間で 60 % から 80 % の間の溶解性及び 2 時間で 70 % から 90 % の間の溶解性を有する、請求項 9 又は 10 に記載の組成物。

【請求項 12】

疼痛の治療のための、請求項 5 ~ 11 のいずれか一項に記載の組成物。