

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА  
ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ(12) **ЗАЯВКА НА ИЗОБРЕТЕНИЕ**

(21)(22) Заявка: 2013113184/15, 27.09.2011

Приоритет(ы):

(30) Конвенционный приоритет:

28.09.2010 US 61/387,260;

14.09.2011 US 13/232,134

(43) Дата публикации заявки: 10.11.2014 Бюл. № 31

(85) Дата начала рассмотрения заявки РСТ на  
национальной фазе: 29.04.2013

(86) Заявка РСТ:

US 2011/053440 (27.09.2011)

(87) Публикация заявки РСТ:

WO 2012/047645 (12.04.2012)

Адрес для переписки:

197046, Санкт-Петербург, Каменноостровский  
проспект, 1-3, офис 30, ООО "Юридическая  
фирма Городисский и Партнеры"

(71) Заявитель(и):

Галдерма С.А. (СН)

(72) Автор(ы):

ГРЭБЕР Михаэль (US),

ЛЕОНИ Мэтью Джеймс (US),

ВАГНЕР Натали (FR)

(54) **КОМБИНИРОВАННОЕ ЛЕЧЕНИЕ РОЗАЦЕА**

## (57) Формула изобретения

1. Способ лечения эритемы, связанной с розацеа, у пациента, нуждающегося в таком лечении, причем способ содержит этап, на котором топикально вводят эффективное количество комбинации бримонидина или его фармацевтически приемлемой соли и оксиметазолина или его фармацевтически приемлемой соли в очаг эритемы на коже пациента.

2. Способ по п.1, в котором фармацевтически приемлемая соль бримонидина представляет собой бримонидина тартрат.

3. Способ по п.1, в котором фармацевтически приемлемая соль оксиметазолина представляет собой оксиметазолина гидрохлорид.

4. Способ по п.1, в котором бримонидин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.

5. Способ по п.1, в котором оксиметазолин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.

6. Способ по п.1, в котором активные ингредиенты представляют собой только бримонидин или его фармацевтически приемлемую соль и оксиметазолин или его фармацевтически приемлемую соль.

7. Способ лечения телеангиэктазии, связанной с розацеа, у пациента, нуждающегося в таком лечении, причем способ содержит этап, на котором топикально вводят эффективное количество комбинации бримонидина или его фармацевтически приемлемой соли и оксиметазолина или его фармацевтически приемлемой соли в очаг телеангиэктазии на коже пациента.

8. Способ по п.7, в котором фармацевтически приемлемая соль бримонидина представляет собой бримонидина тартрат.

9. Способ по п.7, в котором фармацевтически приемлемая соль оксиметазолина представляет собой оксиметазолина гидрохлорид.

10. Способ по п.7, в котором бримонидин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.

11. Способ по п.7, в котором оксиметазолин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.

12. Способ по п.7, в котором в котором активные ингредиенты представляют собой только бримонидин или его фармацевтически приемлемую соль и оксиметазолин или его фармацевтически приемлемую соль.

13. Композиция для топикального применения, содержащая бримонидин или его фармацевтически приемлемую соль; оксиметазолин или его фармацевтически приемлемую соль; и фармацевтически приемлемый носитель.

14. Композиция для топикального применения по п.13, в которой фармацевтически приемлемый носитель выбран из группы, состоящей из лосьонов, гелей, кремов, мазей, паст, маслянистых мазей, эмульсий, аэрозолей, спреев, растворов, моющих средств и шампуней.

15. Композиция для топикального применения по п.13, в которой активные ингредиенты представляют собой только бримонидин или его фармацевтически приемлемую соль и оксиметазолин или его фармацевтически приемлемую соль.

16. Композиция для топикального применения по п.13, в которой бримонидин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.

17. Композиция для топикального применения по п.13, в которой оксиметазолин или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в минимальном количестве около 0,01% и максимальном количестве около 5% по отношению к общему весу композиции.